USE OF POLYMERS BASED ON N-VINYL CAPROLACTAM

Publication number: WO2004030642

Publication date:

2004-04-15

Inventor:

MUELLER GABI (DE); HOESSEL PETER (DE);

SCHNEIDER TANJA (DE); WOOD CLAUDIA (DE);

MATHAUER KLEMENS (DE); DROHMANN CHRISTIAN

(BE); NGUYEN-KIM SON (DE)

Applicant:

BASF AG (DE); MUELLER GABI (DE); HOESSEL PETER (DE); SCHNEIDER TANJA (DE); WOOD CLAUDIA (DE); MATHAUER KLEMENS (DE); DROHMANN CHRISTIAN (BE); NGUYEN-KIM SON

(DE)

Classification:

- international:

A61K8/81; A61Q5/04; A61Q5/06; A61Q19/00;

A61K8/72; A61Q5/04; A61Q5/06; A61Q19/00; (IPC1-7):

A61K7/11; A61K7/48

- European:

A61K8/81R4; A61Q5/04; A61Q5/06; A61Q19/00

Application number: WO2003EP10373 20030918 Priority number(s): DE20021045586 20020927

Also published as:

WO2004030642 (A1) EP1545445 (A1) EP1545445 (A1)

US2005281774 (A1) EP1545445 (A0)

more >>

Cited documents:

EP0455081 US6191188 DE1261822

US5869032 WO0230368

more >>

Report a data error here

Abstract of WO2004030642

The invention relates to cosmetic preparations, particularly for hair cosmetic applications, containing copolymers based on N-vinyl lactams and N-vinyl heterocyclic compounds.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. April 2004 (15.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/030642 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 7/11, 7/48

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/010373

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. September 2003 (18.09.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Dcutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 45 586.4 27. September 2002 (27.09.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Gabi [DE/DE]; Lange Rötterstr. 90, 68167 Mannheim (DE). HÖSSEL, Peter [DE/DE]; Birkenweg 10, 67105 Schifferstadt (DE). SCHNEIDER, Tanja [DE/DE]; Nibelungenstr. 40, 64625 Bensheim (DE). WOOD, Claudia [DE/DE]; Nibelungenstr. 5, 69469 Weinheim (DE). MATHAUER, Klemens [DE/DE]; Alte Eppelheimer Str. 16, 69115 Heidelberg (DE). DROHMANN, Christian [DE/BE]; Magdalcnalci 164, B-2930 Brasschaat (BE). NGUYEN-KIM, Son [DE/DE]; Zedernweg 9, 69502 Hemsbach (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IIU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF POLYMERS BASED ON N-VINYL CAPROLACTAM

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON POLYMERISATEN AUF BASIS VON N-VINYLCAPROLACTAM

(57) Abstract: The invention relates to cosmetic preparations, particularly for hair cosmetic applications, containing copolymers based on N-vinyl lactams and N-vinyl heterocyclic compounds.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, insbesondere für haarkosmetische Anwendungen, die Copolymerisate auf der Basis von N-Vinyl-Lactamen und N-Vinyl-heterocyclischen Verbindungen enthalten.

0 2004/030642 A1

Verwendung von Polymerisaten auf Basis von N-Vinylcaprolactam

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, insbesondere für haarkosmetische Anwendungen, die Copolymerisate auf der Basis von N-Vinyl-Lactamen und N-Vinyl-heterocyclischen Verbindungen enthalten.

10

Stand der Technik

N-Vinyl-Lactam enthaltende Copolymerisate wie Luviskol K, Luviskol VA, Luviquat Hold oder Luviskol Plus (BASF) werden 15 in kosmetischen, insbesondere haarkosmetischen Zubereitungen, insbesondere als Haarfestiger verwendet.

Für die Haarkosmetik werden in zunehmendem Maße Gelzubereitungen verwendet. Haarfestiger in solchen Gelzubereitungen sowie die 20 Gelzubereitung sollten die folgenden Anforderungen erfüllen. Nicht toxisch, klar, farblos, nicht klebrig, hohe Festigungswirkung, wenig hygroskopisch, gute Konsistenz.

Die hierbei verwendeten Copolymerisate zeigen noch teilweise
25 verbesserungsbedürftige Eigenschaften. Mit Ausnahme einiger
nicht-ionischer Copolymere wie Luviskol K 90, -K30, Luviskol VA
64 (BASF) oder Polyvinylformamid sind die meisten Gele trüb bis
opak. Ebenso ist die Wasseraufnahmebereitschaft sowie die
Klebrigkeit der mit diesen Copolymerisaten behandelten Haare
30 zu hoch. Ebenso ist der Festigungseffekt noch verbesserungsfähig.

Die erfindungsgemäßen Polymere weisen obige Nachteile nicht auf. Es wurde gefunden, dass kationisierbare, bevorzugt N-haltige Monomere mit einem Anteil bis 5 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 4 Gew.-% 35 besonders klare Gele mit guter Festigung ergeben. Überraschenderweise wurde gefunden, dass ein kleiner Anteil Monomer C zu wesentlich verbesserten Eigenschaften führt.

40

In der DE-C 12 61 822 werden Mischpolymerisate von N-Vinyl-caprolactam mit beispielsweise N-Vinylimidazol und N-Vinyl-pyrrolidon beschrieben. Die Mischpolymerisate dienen als Mittel zur Verminderung der Pigmentwanderung beim Färben von Faser-5 material mit Pigmentfarbstoff-Flotten.

Die EP 0 455 081 beschreibt Mischpolymerisate von

35 bis 65 Gew. % N-Vinylcaprolactam,

10 35 bis 65 Gew. % einer Mischung aus 5 bis 50 Gew.-Teilen

N-Vinylimidazol und 10 bis 60 Gew.-Teilen

N-Vinylpyrrolidon (was einem VI : VP (VI/VP)

Verhältnis zwischen 1 : 12 (1/12) und 5 : 1

(5/1) entspricht)

15 0 bis 4 Gew. % weiterer radikalisch copolymerisierbarer Monomere,

sowie die Anwendung solcher Mischpolymere als Haarfestigungsund -haarpflegemittel.

20

Die WO 9831328 beschreibt wässrige Zubereitungen, enthaltend
(a) 0,1 bis 10 Gew.-% eines Copolymerisats auf Basis von N-Vinylcaprolactam, N-Vinylimidazol, N-Vinylpyrrolidon und (b) 0,1 bis
10 Gew.-% mindestens eines Polyoxyethylen-C6-C15-monoalkylethers,
25 sowie ihre Verwendung in kosmetischen Formulierungen.

Die EP 0709411 beschreibt lösliche Copolymerisate mit 15 bis 84,99 Gew.-% mindestens eines Monomeren aus der Gruppe von N-Vinylcaprolactam, N-Vinylimidazol, N-Vinylpyrrolidon in 30 alkoholischer Lösung.

Gefunden wurde die Verwendung von Polymerisaten aus

1 bis 98,9 Gew.-% Vinylcaprolactam (Monomer A)

35 1 bis 98,9 Gew.-% Vinylpyrrolidon (Monomer B)

0,1 bis 5 Gew.-% Vinylimidazol (Monomer C)

0 bis 10 Gew.-% Monomer D

0 bis 10 Gew.-% (bezogen auf die Gesamtmonomermenge)
Polymer E,

40

wobei das Gewichtverhältnis von Monomer C zu Monomer B (Monomer C/Monomer B) kleiner als 1:12 (1/12) ist,

bevorzugt

3

- 30 bis 59 Gew.-% Vinylcaprolactam (Monomer A)
 40 bis 69 Gew.-% Vinylpyrrolidon (Monomer B)
 1 bis 4 Gew.-% Vinylimidazol (Monomer C)
 0 bis 10 Gew.-% Monomer D
 5 0 bis 10 Gew.-% (bezogen auf die Gesamtmonomermenge)
 Polymer E,
 - wobei das Gewichtsverhältnis Monomer C zu Monomer B (Monomer C/Monomr B) kleiner als 1:13 ist, in der Haarkosmetik

10
Besonders bevorzugt werden Polymerisate aus

- 35 bis 50 Gew.-% Vinylcaprolactam (Monomer A)
 49 bis 62 Gew.-% Vinylpyrrolidon (Monomer B)
 15 1 bis 3 Gew.-% Vinylimidazol (Monomer C)
 0 bis 10 Gew.-% Monomer D
 0 bis 10 Gew.-% (bezogen auf die Gesamtmonomermenge)
 Polymer E,
- 20 wobei das Gewichtsverhältnis Monomer C zu Monomer B kleiner oder gleich 1:14 ist,

in der Haarkosmetik, insbesondere als Haarfestiger verwendet.

25 Besonders bevorzugt werden Polymere, bei den das Verhältnis von Monomer C zu Monomer B kleiner oder gleich 1:15, insbesondere 1:20, ganz besonders 1:23, beträgt.

Unter N-Vinylcaprolactam (Monomer A) ist N-vinyl-E-Capro-30 lactam zu verstehen. Monomer A wird in einer Menge von 1 bis 98,9 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 59 Gew.-%, insbesondere 35 bis 50 Gew.-%, verwendet.

Als Monomer B wird Vinylpyrrolidon eingesetzt.

35 Monomer B wird in einer Menge von

1 bis 98,9 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 69 Gew.-%,
insbesondere 49 bis 62 Gew.-% eingesetzt.

Als Monomer C wird ein Vinylimidazol der allgemeinen Formel XI 40 eingesetzt, worin R^{40} bis R^{42} unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl steht. Bevorzugt steht R^{40} bis R^{42} für Wasserstoff und Methyl

$$R^{4}$$
 R^{40} (XI) .

Monomer C wird in einer Menge von

0,1 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 4 Gew.-%,
insbesondere 1 bis 3 Gew.-%, eingesetzt.

Als Monomere D können folgende Monomere verwendet werden:

15 Die bevorzugten zusätzlich eingesetzten ethylenisch ungesättigten können durch die folgende allgemeine Formel beschrieben werden:

X-C(O)CR20=CHR19

20 wobei

X ausgewählt ist aus der Gruppe der Reste -OH, -OM, -OR 21 , NH $_2$, -NHR 21 , N(R 21) $_2$;

25 M ist ein Kation ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus: Na⁺, K⁺, Mg⁺⁺, Ca⁺⁺, Zn⁺⁺, NH₄⁺, Alkylammonium, Dialkylammonium, Trialkylammonium und Tetraalkylammonium;

die Reste R²¹ können identisch oder verschieden ausgewählt werden 30 aus der Gruppe bestehend aus -H, C₁-C₄₀ linear- oder verzweigt-kettige Alkylreste, N,N-Dimethylaminoethyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Methoxyethyl, 2-Ethoxyethyl, Hydroxypropyl, Methoxypropyl oder Ethoxypropyl.

- 35 R^{20} und R^{19} sind unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus: -H, C_1 - C_8 linear- oder verzweigtkettige Alkyl-ketten, Methoxy, Ethoxy, 2-Hydroxyethoxy, 2-Methoxyethoxy und 2-Ethoxyethyl.
- 40 Repräsentative aber nicht limitierende Beispiele von geeigneten Monomeren (D) sind zum Beispiel Acrylsäure oder Methacrylsäure und deren Salze, Ester und Amide. Die Salze können von jedem beliebigen nicht toxischen Metall, Ammonium oder substituierten Ammonium-Gegenionen abgeleitet sein.

45

Die Ester können abgeleitet sein von C₁-C₄₀ linearen, C₃-C₄₀ verzweigtkettigen oder C₃-C₄₀ carbocyclischen Alkoholen, von mehrfachfunktionellen Alkoholen mit 2 bis etwa 8 Hydroxylgruppen wie Ethylenglycol, Hexylenglycol, Glycerin und 1,2,6-Hexantriol, von Aminoalkoholen oder von Alkoholethern wie Methoxyethanol und Ethoxyethanol, (Alkyl)Polyethylenglykalen, (Alkly)Polypropylenglykalen oder ethoxylierten Fettalkoholen, beispielsweise C₁₂-C₂₄-Fettalkoholen umgesetzt mit 1 bis 200 Ethylenoxid-Einheiten.

10

Ferner eignen sich N,N-Dialkylaminoalkylacrylate- und -methacrylate und N-Dialkylaminoalkylacryl- und -methacrylamide der allgemeinen Formel (VII)

$$= (R^{22})_g$$

$$= (Z^{1} - R^{24} - NR^{25}R^{26}$$
 (VII)

20 mit

 R^{22} = H, Alkyl mit 1 bis 8 C-Atomen,

 $R^{23} = H, Methyl,$

R²⁴ = Alkylen mit 1 bis 24 C-Atomen, optional

substituiert durch Alkyl,

 $25 R^{25}$, $R^{26} = C_1 - C_{40}$ Alkylrest,

Z = Stickstoff für g = 1 oder Sauerstoff für g = 0

Die Amide können unsubstituiert, N-Alkyl oder N-Alkylamino monosubstituiert oder N,N-dialkylsubstituiert oder N,N-dialkylamino30 disubstituiert vorliegen, worin die Alkyl- oder Alkylaminogruppen von C₁-C₄₀ linearen, C₃-C₄₀ verzweigtkettigen, oder C₃-C₄₀ carbocyclischen Einheiten abgeleitet sind. Zusätzlich können die Alkylaminogruppen quaternisiert werden.

Bevorzugte Comonomere der Formel VII sind N,N-Dimethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Dimethylaminoethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminoethyl (meth) acrylat, N-[3-(dimethylamino)propyl]methacrylamid und N-[3-(dimethylamino)propyl]acrylamid.

40

Ebenfalls verwendbare Monomere (D) sind substituierte Acrylsäuren sowie Salze, Ester und Amide davon, wobei die Substituenten an den Kohlenstoffatomen in der zwei oder drei Position der Acrylsäure stehen, und unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus C₁-C₄ Alkyl, -CN, COOH besonders bevorzugt Methacrylsäure, Ethacrylsäure und 3-Cyanoacrylsäure. Diese Salze, Ester und Amide dieser substituierten Acrylsäuren können wie oben

für die Salze, Ester und Amide der Acrylsäure beschrieben ausgewählt werden.

Andere geeignete Monomere (D) sind Allylester von C₁-C₄₀ linearen, 5 C₃-C₄₀ verzweigtkettigen oder C₃-C₄₀ carbocyclische Carbonsäuren, Vinyl- oder Allylhalogenide, bevorzugt Vinylchlorid und Allylchlorid, Vinylether, bevorzugt Methyl-, Ethyl-, Butyl- oder Dodecylvinylether, Vinyl- oder Allyl-substituierte heterocyclische Verbindungen, bevorzugt Vinylpyridin, Vinyloxazolin und Allylpyridin.

Weiterhin sind N-Vinylimidazol-Derivate der allgemeinen Formel VIII geeignet, worin \mathbb{R}^{27} bis \mathbb{R}^{29} unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl steht:

15

$$R^{20}$$
 N R^{27} (VIII)

20

Weitere geeignete Monomere (D) sind Diallylamine der allgemeinen Formel (IX)

25

30

mit $R^{30} = C_1$ - bis C_{24} -Alkyl

Weitere geeignete Monomere (D) sind Vinylidenchlorid; und Kohlenwasserstoffe mit mindestens einer Kohlenstoff-Kohlenstoff Doppel-35 bindung, bevorzugt Styrol, alpha-Methylstyrol, tert.-Butylstyrol, Butadien, Isopren, Cyclohexadien, Ethylen, Propylen, 1-Buten, 2-Buten, Isobutylen, Vinyltoluol, sowie Mischungen dieser Monomere

Besonders geeignete Comonomere (D) sind Acrylsäure, Methacryl40 säure, Ethylacrylsäure, Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat, n-Butylacrylat, iso-Butylacrylat, t-Butylacrylat,
2-Ethylhexylacrylat, Decylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, iso-Butylmethacrylat, t-Butylmethacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, Decylmethacrylat, Methylethacrylat, Ethylethacrylat, n-Butylethacrylat,
iso-Butylethacrylat, t-Butyl-ethacrylat, 2-Ethylhexylethacrylat,
Decylethacrylat, Stearyl(meth)acrylat, 2,3-Dihydroxypropyl-

- acrylat, 2,3-Dihydroxypropylmethacrylat, 2-Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylate, 2-Hydroxyethylmethacrylat, 2-Hydroxyethylethacrylat, 2-Methoxyethylacrylat, 2-Methoxyethylmethacrylat, 2-Ethoxyethylmethacrylat, 2-Ethoxyethylmethacrylat, 2-Ethoxyethylmethacrylat, 2-Ethoxyethylethacrylat, Hydroxypropylmethacrylate, Glycerylmonoacrylat, Glycerylmonomethacrylat, Polyalkylenglykol(meth)acrylate, ungesättigte Sulfonsäuren wie zum Beispiel Acrylamidopropansulfonsäure;
- 10 Acrylamid, Methacrylamid, Ethacrylamid, N-Methylacrylamid, N,N-Dimethylacrylamid, N-Ethylacrylamid, N-Isopropylacrylamid, N-Butylacrylamid, N-t-Butylacrylamid, N-Octylacrylamid, N-t-Octylacrylamid, N-Octadecylacrylamid, N-Phenylacrylamid, N-Methylmethacrylamid, N-Ethylmethacrylamid, N-Dodecylmethacrylamid, N-Methylmethacrylamid, N-Ethylmethacrylamid, N-Dodecylmethacrylamid, 1-Vinylimidazol, 1-Vinyl-2-methylvinylimidazol, N,N-Dimethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminomethyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminobutyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminobutyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminobutyl (meth) acrylat, N,N-Diethylaminobutyl (meth) -
- 20 acrylat, N,N-Dimethylaminooctyl(meth)acrylat, N,N-Dimethylaminododecyl(meth)acrylat, N-[3-(dimethylamino)propyl]methacrylamid,
 N-[3-(dimethylamino)propyl]acrylamid, N-[3-(dimethylamino)butyl]methacrylamid, N-[8-(dimethylamino)octyl]methacrylamid,
 N-[12-(dimethylamino)dodecyl]methacrylamid, N-[3-(diethylamino)propyl]methacrylamid, N-[3-(diethylamino)propyl]acrylamid;
- Maleinsäure, Fumarsäure, Maleinsäureanhydrid und seine Halbester, Crotonsäure, Itaconsäure, Diallyldimethylammoniumchlorid, Vinylether (zum Beispiel: Methyle, Ethyle, Butyle oder Dodecylvinylether), Methylvinylketon, Maleimid, Vinylpyridin, Vinylimidazol, Vinylfuran, Styrol, Styrolsulfonat, Allylalkohol, und Mischungen daraus.
 - Von diesen sind besonders bevorzugt Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Maleinsäureanhydrid sowie
- 35 dessen Halbester, Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat, Ethylmethacrylat, n-Butylacrylat, n-Butylmethacrylat, t-Butylacrylat, t-Butylacrylat, Isobutylacrylat, Isobutylmethacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, Stearylacrylat, Stearylmethacrylat, N-t-Butylacrylamid, N-Octylacrylamid, 2-Hydroxyethylacrylat,
- 40 Hydroxypropylacrylate, 2-Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylate, Alkylenglykol(meth)acrylate, Styrol, ungesättigte
 Sulfonsäuren wie zum Beispiel Acrylamidopropansulfonsäure, Vinylether (z.B.: Methyl-, Ethyl-, Butyl- oder Dodecylvinylether),
 1-Vinyl-2-methylimidazol, N,N-Dimethylaminomethylmethacrylat
- 45 und N-[3-(dimethylamino)propyl]methacrylamid; 3-Methyl-1-vinyl-imidazoliumchlorid, 3-Methyl-1-vinylimidazoliummethylsulfat, N,N-Dimethylaminoethylmethacrylat, N-[3-(dimethylamino)propyl]-

٤

methacrylamid quaternisiert mit Methylchlorid, Methylsulfat oder Diethylsulfat.

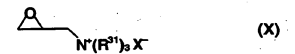
Monomere, mit einem basischen Stickstoffatom, können dabei auf 5 folgende Weise quarternisiert werden:

Zur Quaternisierung der Amine eignen sich beispielsweise Alkylhalogenide mit 1 bis 24 C-Atomen in der Alkylgruppe, z.B.

Methylchlorid, Methylbromid, Methyliodid, Ethylchlorid, Ethylbromid, Propylchlorid, Hexylchlorid, Dodecylchlorid, Laurylchlorid und Benzylhalogenide, insbesondere Benzylchlorid und Benzylbromid. Weitere geeignete Quaternierungsmittel sind Dialkylsulfate, insbesondere Dimethylsulfat oder Diethylsulfat. Die Quaternierung der basischen Amine kann auch mit Alkylenoxiden wie Ethylenoxid oder Propylenoxid in Gegenwart von Säuren durchgeführt werden. Bevorzugte Quaternierungsmittel sind: Methylchlorid, Dimethylsulfat oder Diethylsulfat.

Die Quaternisierung kann vor der Polymerisation oder nach der 20 Polymerisation durchgeführt werden.

Außerdem können die Umsetzungsprodukte von ungesättigten Säuren, wie z.B. Acrylsäure oder Methacrylsäure, mit einem quaternisierten Epichlorhydrin der allgemeinen Formel (X) eingesetzt werden 25 ($R^{31} = C_1$ - bis C_{40} -Alkyl).



30

35

Beispiele hierfür sind zum Beispiel: (Meth)acryloyloxyhydroxypropyltrimethylammoniumchlorid und (Meth)acryloyloxyhydroxypropyltriethylammoniumchlorid.

Die basischen Monomere können auch kationisiert werden, indem sie mit Mineralsäuren, wie z.B. Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Iodwasserstoffsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, oder mit organischen Säuren, wie z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Milchsäure, oder Citronensäure, neutralisiert werden.

Weiterhin geeignet als Monomere (D) sind offenkettige N-Vinylamidverbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^3$$
 R^2
 R^1
(I)

wobei R^1 , R^2 , R^3 = H oder C_1 - bis C_6 -Alkyl bedeuten sowie

offenkettige N-Vinylamidverbindung wie beispielsweise N-Vinylformamid, N-Vinyl-N-methylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinyl-N-methylacetamid, N-Vinyl-N-ethylacetamid, N-Vinylpropionamid, N-Vinyl-N-methylpropionamid und N-Vinyl-butyramid. Aus dieser

Gruppe von Monomeren verwendet man vorzugsweise N-Vinylformamid.

Weiterhin geeignet als Monomere (D) sind auch Polyetheracrylate, worunter im Rahmen dieser Erfindung allgemein Ester α, β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit Polyetherolen 20 verstanden werden. Geeignete Polyetherole sind lineare oder verzweigte, endständige Hydroxylgruppen aufweisende Substanzen, die Etherbindungen enthalten. Im Allgemeinen weisen sie ein Molekulargewicht im Bereich von etwa 150 bis 20 000 auf. Geeignete Polyetherole sind Polyalkylenglycole, wie Polyethylenglycole, 25 Polypropylenglycole, Polytetrahydrofurane und Alkylenoxidcopolymere. Geeignete Alkylenoxide zur Herstellung von Alkylenoxidcopolymeren sind z.B. Ethylenoxid, Propylenoxid, Epichlorhydrin, 1,2- und 2,3-Butylenoxid. Die Alkylenoxidcopolymere können die Alkylenoxideinheiten statistisch verteilt oder in Form von 30 Blöcken einpolymerisiert enthalten. Bevorzugt sind Ethylenoxid/ Propylenoxid-Copolymere. Bevorzugt als Monomer D sind Polyetheracrylate der allgemeinen Formel II

worin

40

die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist,

k und 1 unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 500 stehen, wobei die Summe aus k und 1 mindestens 5 beträgt,

- R^5 für Wasserstoff oder C_1 - C_8 -Alkyl steht, und
- R^6 für Wasserstoff oder C_1 - C_{18} -Alkyl steht,
- 45 Y für O oder NR^7 steht, wobei R^7 für Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl oder C_5 - C_8 -Cycloalkyl steht.

Bevorzugt steht k für eine ganze Zahl von 1 bis 500, insbesondere 3 bis 250. Bevorzugt steht l für eine ganze Zahl von 0 bis 100.

Bevorzugt steht R⁵ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Iso-5 propyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl oder n-Hexyl, insbesondere für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl.

Vorzugsweise steht R⁶ in der Formel II für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, n-Pentyl, 10 n-Hexyl, Octyl, 2-Ethylhexyl, Decyl, Lauryl, Palmityl oder Stearyl.

Vorzugsweise steht Y in der Formel II für O oder NH.

- 15 Geeignete Polyetheracrylate sind z.B. die Polykondensationsprodukte der zuvor genannten α,β-ethylenisch ungesättigten Monound/oder Dicarbonsäuren und deren Säurechloriden, -amiden und Anhydriden mit Polyetherolen. Geeignete Polyetherole können leicht durch Umsetzung von Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid und/oder
- 20 Epi-chlorhydrin mit einem Startermolekül, wie Wasser oder einem kurzkettigen Alkohol R⁶-OH hergestellt werden. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischung eingesetzt werden. Die Polyetheracrylate können allein oder in Mischungen zur Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Polymere verwendet werden.

Als vernetzende Monomere (D) können Verbindungen mit mindestens zwei ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen eingesetzt werden, wie zum Beispiel Ester von ethylenisch ungesättigten Carbon30 säuren, wie Acrylsäure oder Methacrylsäure und mehrwertigen Alkoholen, Ether von mindestens zweiwertigen Alkoholen, wie zum Beispiel Vinylether oder Allylether.

Beispiele für die zugrundeliegenden Alkohole sind zweiwertige
35 Alkohole wie 1,2-Ethandiol, 1,2-Propandiol, 1,3-Propandiol,
1,2-Butandiol, 1,3-Butandiol, 2,3-Butandiol, 1,4-Butandiol,
But-2-en-1,4-diol, 1,2-Pentandiol, 1,5-Pentandiol, 1,2-Hexandiol,
1,6-Hexandiol, 1,10-Decandiol, 1,2-Dodecandiol, 1,12-Dodecandiol,
Neopentylglykol, 3-Methylpentan-1,5-diol, 2,5-Dimethyl-1,3-hexan40 diol, 2,2,4-Trimethyl-1,3-pentandiol, 1,2-Cyclohexandiol,
1,4-Cyclohexandiol, 1,4-Bis(hydroxymethyl)cyclohexan, Hydroxypivalinsäure-neopentylglycolmonoester, 2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)propan, 2,2-Bis[4-(2-hydroxypropyl)phenyl]propan, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Tetraethylenglykol, Dipropylenglykol,
45 Tripropylenglykol, Tetrapropylenglykol, 3-Thio-pentan-1,5-diol,
sowie Polyethylenglykole, Polypropylenglykole und Polytetrahydro-

furane mit Molekulargewichten von jeweils 200 bis 10000. Außer

den Homopolymerisaten des Ethylenoxids bzw. Propylenoxids können auch Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid oder Propylenoxid oder Copolymerisate, die Ethylenoxid- und Propylenoxid-Gruppen eingebaut enthalten, eingesetzt werden. Beispiele für zugrundeliegende

- 5 Alkohole mit mehr als zwei OH-Gruppen sind Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, 1,2,5-Pentantriol, 1,2,6-Hexantriol, Triethoxycyanursäure, Sorbitan, Zucker wie Saccharose, Glucose, Mannose. Selbstverständlich können die mehrwertigen Alkohole auch nach Umsetzung mit Ethylenoxid oder Propylenoxid als die ent-
- 10 sprechenden Ethoxylate bzw. Propoxylate eingesetzt werden. Die mehrwertigen Alkohole können auch zunächst durch Umsetzung mit Epichlorhydrin in die entsprechenden Glycidylether überführt werden.
- 15 Weitere geeignete Vernetzer sind die Vinylester oder die Ester einwertiger, ungesättigter Alkohole mit ethylenisch ungesättigten C3- bis C6-Carbonsäuren, beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Itaconsäure, Maleinsäure oder Fumarsäure. Beispiele für solche Alkohole sind Allylalkohol, 1-Buten-3-ol, 5-Hexen-1-ol,
- 20 1-Octen-3-ol, 9-Decen-1-ol, Dicyclopentenylalkohol, 10-Undecen-1-ol, Zimtalkohol, Citronellol, Crotylalkohol oder cis-9-Octa-decen-1-ol. Man kann aber auch die einwertigen, ungesättigten Alkohole mit mehrwertigen Carbonsäuren verestern, beispielsweise Malonsäure, Weinsäure, Trimellitsäure, Phthalsäure, Terephthalsäure, Citronensäure oder Bernsteinsäure.

Weitere geeignete Vernetzer sind Ester ungesättigter Carbonsäuren mit den oben beschriebenen mehrwertigen Alkoholen, beispielsweise

mit den oben beschriebenen mehrwertigen Alkoholen, beispielsweise der Ölsäure, Crotonsäure, Zimtsäure oder 10-Undecensäure.

Außerdem geeignet sind geradkettige oder verzweigte, lineare oder cyclische aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, die über mindestens zwei Doppelbindungen verfügen, welche bei den aliphatischen Kohlenwasserstoffen nicht konjugiert sein dürfen, z.B. Divinylbenzol, Divinyltoluol, 1,7-Octadien, 1,9-Decadien,

4-Vinyl-1-cyclohexen, Trivinylcyclohexan oder Polybutadiene mit Molekulargewichten von 200 bis 20000.

Ferner geeignet sind Amide von ungesättigten Carbonsäuren,

40 wie z.B., Acryl- und Methacrylsäure, Itaconsäure, Maleinsäure,
und N-Allylaminen von mindestens zweiwertigen Aminen, wie zum
Beispiel 1,2-Diaminomethan, 1,2-Diaminoethan, 1,3-Diaminopropan, 1,4-Diaminobutan, 1,6-Diaminohexan, 1,12-Dodecandiamin,
Piperazin, Diethylentriamin oder Isophorondiamin. Ebenfalls

45 geeignet sind die Amide aus Allylamin und ungesättigten Carbonsäuren wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Itaconsäure, Maleinsäure, oder mindestens zweiwertigen Carbonsäuren, wie sie oben beschrieben wurden.

Ferner sind Triallylamin oder entsprechende Ammoniumsalze, z.B. 5 Triallylmethylammoniumchlorid oder -methylsulfat, als Vernetzer geeignet.

Weiterhin können N-Vinylverbindungen von Harnstoffderivaten, mindestens zweiwertigen Amiden, Cyanuraten oder Urethanen, bei-10 spielsweise von Harnstoff, Ethylenharnstoff, Propylenharnstoff oder Weinsäurediamid, z.B. N,N'-Divinylethylenharnstoff oder N,N'-Divinylpropylenharnstoff eingesetzt werden.

Weitere geeignete Vernetzer sind Divinyldioxan, Tetraallylsilan 15 oder Tetravinylsilan.

Besonders bevorzugte Vernetzer sind beispielsweise Methylenbisacrylamid, Divinylbenzol, Triallylamin und Triallylammoniumsalze, Divinylimidazol, N,N'-Divinylethylenharnstoff, Umsetzungsprodukte

- 20 mehrwertiger Alkohole mit Acrylsäure oder Methacrylsäure, Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Polyalkylenoxiden oder mehrwertigen Alkoholen, die mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und/oder Epichlorhydrin umgesetzt worden sind, sowie Allyl- oder Vinylether von mehrwertigen Alkoholen, beispielsweise 1,2-Ethan-
- 25 diol, 1,4-Butandiol, Diethylenglykol, Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, Sorbitan und Zucker wie Saccharose, Glucose, Mannose.

Ganz besonders bevorzugt als Vernetzer sind Pentaerythrittri30 allylether, Allylether von Zuckern wie Saccharose, Glucose,
Mannose, Divinylbenzol, Methylenbisacrylamid, N,N'-Divinylethylenharnstoff, und (Meth-)Acrylsäureester von Glykol, Butandiol, Trimethylolpropan oder Glycerin oder (Meth)Acrylsäureester
von mit Ethylenoxid und/oder Epichlorhydrin umgesetzten Glykol,
35 Butandiol, Trimethylolpropan oder Glycerin.

Der Anteil der Monomeren (D) beträgt 0 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 5 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt 0 bis 2 Gew.-%.

- 40 Das Polymer (E) wird bevorzugt ausgewählt aus
 - E1) polyetherhaltigen Verbindungen
 - E2) Polymerisaten, die mindestens 5 Gew.-% an Vinylpyrrolidoneinheiten einpolymerisiert enthalten
- 45 E3) Polymerisaten, die mindestens 50 Gew.-% an Vinylalkohol-Einheiten enthalten
 - E4) natürliche Substanzen E4), die Saccharid-Strukturen enthalten

Als polyetherhaltige Verbindung E1) können sowohl Polyalkylenoxide auf Basis von Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid und weiteren Alkylenoxiden als auch Polyglycerin verwendet werden. Je nach Art der Monomerbausteine enthalten die Polymere folgende 5 Struktureinheiten.

$$-(CH_2)_2-0-$$
, $-(CH_2)_3-0-$, $-(CH_2)_4-0-$, $-CH_2-CH(R^9)-0-$, $-CH_2-CHOR^{10}-CH_2-0-$

mit

10

R9 C1-C24-Alkyl;

 R^{10} Wasserstoff, $C_1-C_{24}-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$.

15 Dabei kann es sich bei den Struktureinheiten sowohl um Homopolymere als auch um statistische Copolymere und Blockcopolymere handeln.

Bevorzugt werden als Polymer (E) Polymerisate der allgemeinen 20 Formel II verwendet, mit einem Molekulargewicht >300

$$R^{4} \left(O - (R^{5} - O)_{u} - (R^{6} - O)_{v} - (R^{7} - O)_{w} - A - (R^{5} - O)_{x} - (R^{6} - O)_{y} - R^{7} - O)_{z} \right) = R^{8} n$$
25

in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

30

R⁴ Wasserstoff, $C_1-C_{24}-A1ky1$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$, Polyalkoholrest;

 R^8 Wasserstoff, $C_1-C_{24}-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

35

R⁵ bis R⁷
$$-(CH_2)_2-$$
, $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$, $-CH_2-CH(R^9)-$, $-CH_2-CHOR^{10}-CH_2-$;

R9 C1-C24-Alkyl;

40

 R^{10} Wasserstoff, $C_1-C_{24}-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

$$A -C(=0)-O, -C(=0)-B-C(=0)-O,$$

-C(=0)-NH-B-NH-C(=0)-O;

45

B -(CH₂)_t-, Arylen, ggf. substituiert;

- n 1 bis 1000;
- s 0 bis 1000;
- 5 t 1 bis 12;
 - u 1 bis 5000;
- v 0 bis 5000;

10

- 0 bis 5000:
- x 0 bis 5000;
- 15 y 0 bis 5000:
 - z 0 bis 5000.

Die endständigen primären Hydroxylgruppen der auf Basis von Poly20 alkylenoxiden hergestellten Polyether sowie die sekundären OHGruppen von Polyglycerin können dabei sowohl in ungeschützter
Form frei vorliegen als auch mit Alkoholen einer Kettenlänge C_1-C_{24} bzw. mit Carbonsäuren einer Kettenlänge C_1-C_{24} verethert
bzw. verestert werden oder mit Isocyanaten zu Urethanen umgesetzt
25 werden.

Als Alkylreste für R^4 und R^8 bis R^{10} seien verzweigte oder unverzweigte C_1 - C_{24} -Alkylketten, bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Di-

- 30 methylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl,
- 35 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethyl-propyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Ethylhexyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptadecyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genannt.

Als bevorzugte Vertreter der oben genannten Alkylreste seien verzweigte oder unverzweigte C_1 - C_{12} -, besonders bevorzugt C_1 - C_6 -Alkylketten genannt.

WO 2004/030642 PCT/EP2003/010373

15

Das Molekulargewicht der Polyether liegt im Bereich größer 300 (nach Zahlenmittel), bevorzugt im Bereich von 300 bis 100000, besonders bevorzugt im Bereich von 500 bis 50000, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 800 bis 40000.

- Vorteilhafterweise verwendet man Homopolymerisate des Ethylenoxids oder Copolymerisate, mit einem Ethylenoxidanteil von 40
 bis 99 Gew.-%. Für die bevorzugt einzusetzenden Ethylenoxidpolymerisate beträgt somit der Anteil an einpolymerisiertem Ethylen10 oxid 40 bis 100 mol-%. Als Comonomer für diese Copolymerisate
 kommen Propylenoxid, Butylenoxid und/oder Isobutylenoxid in
 Betracht. Geeignet sind beispielsweise Copolymerisate aus
 Ethylenoxid und Propylenoxid, Copolymerisate aus Ethylenoxid
 und Butylenoxid sowie Copolymerisate aus Ethylenoxid, Propylenoxid und mindestens einem Butylenoxid. Der Ethylenoxidanteil
 der Copolymerisate beträgt vorzugsweise 40 bis 99 mol-%, der
 Propylenoxidanteil 1 bis 60 mol-% und der Anteil an Butylenoxid
 in den Copolymerisaten 1 bis 30 mol-%. Neben geradkettigen können
- auch verzweigte Homo- oder Copolymerisate verwendet werden.
 Verzweigte Polymerisate können hergestellt werden, indem man beispielsweise an Polyalkoholresten, z.B. an Pentaerythrit, Glycerin oder an Zuckeralkoholen wie D-Sorbit und D-Mannit aber auch an Polysaccharide wie Cellulose und Stärke, Ethylenoxid und gegebenenfalls noch Propylenoxid und/oder Butylenoxide anlagert.
 Die Alkylenoxid-Einheiten können im Polymerisat statistisch verteilt sein oder in Form von Blöcken vorliegen.

Es ist aber auch möglich, Polyester von Polyalkylenoxiden und aliphatischen oder aromatischen Dicarbonsäuren, z.B. Oxalsäure, Bernsteinsäure, Adipinsäure und Terephthalsäure mit Molmassen von 1500 bis 25000, wie z.B. beschrieben in EP-A-0 743 962, als polyetherhaltige Verbindung zu verwenden. Des weiteren können auch Polycarbonate durch Umsetzung von Polyalkylenoxiden mit Phosgen oder Carbonaten wie z.B. Diphenylcarbonat, sowie Polyurethane durch Umsetzung von Polyalkylenoxiden mit aliphatischen und aromatischen Diisocyanaten verwendet werden.

Besonders bevorzugt werden als Polyether (E) Polymerisate der allgemeinen Formel II mit einem mittleren Molekulargewicht von 300 bis 100.000 (nach dem Zahlenmittel), in der die Variablen

unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

$$R^4$$
 Wasserstoff, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$, Polyalkoholrest;

 R^8 Wasserstoff, C_1-C_{12} -Alkyl, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

10

 R^9 $C_1-C_{12}-Alkyl;$

 R^{10} Wasserstoff, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

15 n 1 bis 8;

s 0;

u 2 bis 2000;

20

0 bis 2000;

w 0 bis 2000.

- 25 Ganz besonders bevorzugt werden als Polyether Polymerisate der allgemeinen Formel II mit einem mittleren Molekulargewicht von 500 bis 50000 (nach dem Zahlenmittel), in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:
- 30 R⁴ Wasserstoff, $C_1-C_6-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

$$R^8$$
 Wasserstoff, $C_1-C_6-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

35
$$-(CH_2)_2-$$
, $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$, $-CH_2-CH(R^9)-$, $-CH_2-CHOR^{10}-CH_2-$;

 R^9 $C_1-C_6-Alkyl;$

 R^{10} Wasserstoff, $C_1-C_6-Alkyl$, $R^9-C(=0)-$, $R^9-NH-C(=0)-$;

40

n 1;

s 0;

45 u 5 bis 500;

- v 0 bis 500;
- w 0 bis 500.
- 5 Des weiteren können als Polyether (E1) auch Homo- und Copolymerisate aus polyalkylenoxidhaltigen ethylenisch ungesättigten Monomeren wie beispielsweise Polyalkylenoxid(meth)acrylate, Polyalkylenoxidvinylether, Polyalkylenoxid(meth)acrylamide, Polyalkylenoxidallyamide oder Polyalkylenoxidvinylamide verwendet werden. Selbstverständlich können auch Copolymerisate solcher Monomere mit anderen ethylenisch ungesättigten Monomeren eingesetzt werden.
- Als polyetherhaltige Verbindungen (E1) können aber auch

 15 Umsetzungsprodukte von Polyethyleniminen mit Akylenoxiden eingesetzt werden. Als Alkylenoxide werden in diesem Fall bevorzugt Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid und Mischungen aus diesen, besonders bevorzugt Ethylenoxid verwendet. Als Polyethylenimine können Polymere mit zahlenmittleren Molekulargewichten von 300

 20 bis 20000, bevorzugt 500 bis 10000, ganz besonders bevorzugt 500 bis 5000, eingesetzt werden. Das Gewichtsverhältnis zwischen eingesetztem Alkylenoxid und Polyethylenimin liegt im Bereich von 100: 1 bis 0,1: 1, bevorzugt im Bereich 50: 1 bis 0,5: 1, ganz besonders bevorzugt im Bereich 20: 1 bis 0,5: 1.
- Als Polymer (E) können jedoch auch Polymerisate E2), die mindestens 5 Gew.-% an Vinylpyrrolidon-Einheiten enthalten, eingesetzt werden. Bevorzugt enthalten diese Polymerisate einen Vinylpyrrolidon-Anteil von mindestens 10 Gew.-%, ganz besonders 30 bevorzugt von mindestens 30 Gew.-%.
- Als Comonomere des Vinylpyrrolidons zur Synthese der Polymer (E2) kommen beispielsweise N-Vinylcaprolactam, N-Vinylimidazol, N-Vinyl-2-methylimidazol, N-Vinyl-4-methylimidazol, 3-Methyl-35 1-vinylimidazoliumchlorid, 3-Methyl-1-vinylimidazoliummethyl-sulfat, Diallylammoniumchlorid, Styrol, Alkylstyrole in Frage.

Weitere geeignete Comonomere zur Herstellung der Polymere (E3) sind beispielsweise sind monoethylenisch ungesättigten c3-C640 Carbonsäuren wie z.B. Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Fumarsäure, sowie deren Ester, Amide und Nitrile wie z.B. Acrylsäuremethylester, Acrylsäureethylester, Methacrylsäuremethylester, Methacrylsäuremethylester, Methacrylsäurestearylester, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxyisobutylacrylat, Maleinsäuremonomethylester, Maleinsäuredimethylester, Maleinsäuremonoethylester,

Maleinsäureiethylester, 2-Ethylhexylacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, Maleinsäureanhydrid sowie dessen Halbester, Alkylenglykol (meth) acrylate, Acrylamid, Methacrylamid, N-Dimethylacrylamid, N-tert.-butylacrylamid, Acrylnitril, Methacrylnitril,

- 5 Vinylether wie z.B. Methyl-, Ethyl-, Butyl oder Dodecylvinylether, kationische Monomere wie Dialkylaminoalkyl (meth) acrylate und Dialkylaminoalkyl (meth) acrylamide wie Dimethylaminothylacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Diethylaminoethylmethacrylat, sowie die Salze der zuletzt genannten Monomeren mit Carbonsäuren 10 oder Mineralsäuren sowie die quarternierten Produkte.
 - Die Herstellung der Polymere (E) erfolgt nach bekannten Verfahren, zum Beispiel der Lösungs-, Fällungs-, Suspensions- oder Emulsionspolymerisation unter Verwendung von Verbindungen, die
- 15 unter den Polymerisationsbedingungen Radikale bilden. Die Polymerisationstemperaturen liegen üblicherweise in dem Bereich von 30 bis 200, vorzugsweise 40 bis 110°C. Geeignete Initiatoren sind beispielsweise Azo- und Peroxyverbindungen sowie die üblichen Redoxinitiatorsysteme, wie Kombinationen aus Wasserstoffperoxid
- 20 und reduzierend wirkenden Verbindungen, zum Beispiel Natriumsulfit, Natriumbisulfit, Natriumformaldehydsulfoxilat und Hydrazin. Diese Systeme können gegebenenfalls zusätzlich noch geringe Mengen eines Schwermetallsalzes enthalten.
- 25 Die Homo- und Copolymeren (Polymere E2) besitzen K-Werte von mindestens 7, vorzugsweise 10 bis 250. Die Polymeren können jedoch K-Werte bis zu 300 haben. Die K-Werte werden bestimmt nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, Band 13, 58 bis 64 und 71 bis 74 (1932) in wässriger Lösung bei 25°C, bei Konzentrationen, die 30 je nach K-Wert-Bereich zwischen 0,1 % und 5 % liegen.
 - Als Polymer (E) können jedoch auch Polymerisate (E3), die mindestens 50 Gew.-% an Vinylalkoholeinheiten besitzen. Bevorzugt enthalten diese Polymerisate mindestens 70 Gew.-%, ganz besonders
- 35 bevorzugt 80 Gew.-% Polyvinylalkoholeinheiten. Solche Polymerisate werden überlicherweise durch Polymerisation eines Vinylesters und anschließender zumindest teilweiser Alkoholyse, Aminolyse oder Hydrolyse hergestellt. Bevorzugt sind Vinylester linearer und verzweigter C_1 - C_{12} -Carbonsäuren, ganz besonders
- 40 bevorzugt ist Vinylacetat. Die Vinylester können selbstverständlich auch im Gemisch eingesetzt werden.

Als Comonomere des Vinylesters zur Synthese der Polymere (E3) kommen beispielsweise N-Vinylcaprolactam, N-Vinylpyrrolidon,

45 N-Vinylimidazol, N-Vinyl-2-methylimidazol, N-Vinyl-4-methyl-imidazol, 3-Methyl-1-vinylimidazoliumchlorid, 3-Methyl-1-vinyl-

imidazoliummethylsulfat, Diallylammoniumchlorid, Styrol, Alkylstyrole in Frage.

Weitere geeignete Comonomere zur Herstellung der Polymere (E3) 5 sind beispielsweise sind monoethylenisch ungesättigten c_3-C_6- Carbonsäuren wie z.B. Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Fumarsaure, sowie deren Ester, Amide und Nitrile wie z.B. Acrylsäuremethylester, Acrylsäureethylester, Methacrylsäuremethylester, Methacrylsäureethylester, Methacrylsäurestearylester, 10 Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxyisobutylacrylat, Hydroxyisobutylmethacrylat, Maleinsäuremonomethylester, Maleinsäuredimethylester, Maleinsäuremonoethylester, Maleinsäureiethylester, 2-Ethylhexylacrylat, 2-Ethylhexylmeth-15 acrylat, Maleinsäureanhydrid sowie dessen Halbester, Alkylenglykol(meth)acrylate, Acrylamid, Methacrylamid, N-Dimethylacrylamid, N-tert.-butylacrylamid, Acrylnitril, Methacrylnitril, Vinylether wie z.B. Methyl-, Ethyl-, Butyl oder Dodecylvinylether, kationische Monomere wie Dialkylaminoalkyl (meth) acrylate 20 und Dialkylaminoalkyl (meth) acrylamide wie Dimethylaminothylacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Diethylaminoethylmethacrylat, sowie die Salze der zuletzt genannten Monomeren mit Carbonsäuren oder Mineralsäuren sowie die quarternierten Produkte.

25 Bevorzugt Polymere (E3) sind Polymerisate, die durch Homopolymerisation von Vinylacetat und anschließender zumindest teilweiser Hydrolyse, Alkoholyse oder Aminolyse hergestellt werden.

Die Herstellung der Polymere (E3) erfolgt nach bekannten Ver30 fahren, zum Beispiel der Lösungs-, Fällungs-, Suspensions- oder Emulsionspolymerisation unter Verwendung von Verbindungen, die unter den Polymerisationsbedingungen Radikale bilden. Die Polymerisationstemperaturen liegen üblicherweise in dem Bereich von 30 bis 200, vorzugsweise 40 bis 110°C. Geeignete Initiatoren sind beispielsweise Azo- und Peroxyverbindungen sowie die üblichen Redoxinitiatorsysteme, wie Kombinationen aus Wasserstoffperoxid und reduzierend wirkenden Verbindungen, zum Beispiel Natriumsulfit, Natriumformaldehydsulfoxilat und Hydrazin. Diese Systeme können gegebenenfalls zusätzlich noch geringe Mengen eines Schwermetallsalzes enthalten.

Zur Herstellung der Polymere (E3) werden die Estergruppen der ursprünglichen Monomere und gegebenenfalls weiterer Monomere nach der Polymerisation durch Hydrolyse, Alkoholyse oder Aminolyse zumindest teilweise gespalten. Im nachfolgenden wird dieser Verfahrensschritt allgemein als Verseifung bezeichnet. Die Verseifung erfolgt in an sich bekannter Weise durch Zugabe einer

Base oder Säure, bevorzugt durch Zugabe einer Natrium- oder Kaliumhydroxidlösung in Wasser und/oder Alkohol. Besonders bevorzugt werden methanolische Natrium- oder Kaliumhydroxidlösungen eingesetzt, Die Verseifung wird bei Temperaturen im Bereich von 10 bis 80°C, bevorzugt im Bereich von 20 bis 60°C, durchgeführt. Der Verseifungsgrad hängt ab von der Menge der eingesetzten Base bzw. Säure, von der Verseifungstemperatur, der Verseifungszeit und dem Wassergehalt der Lösung.

- 10 Besonders bevorzugte Polymere (E3) sind Polymerisate, die durch Homopolymerisation von Vinylacetat und anschließender zumindest teilweiser Verseifung hergestellt werden. Solche Polyvinylalkoholeinheiten enthaltenden Polymere sind unter dem Namen Mowiol® erhältlich. Als Polymer (E) können aber auch natürliche
- 15 Substanzen (E4), die Saccharid-Strukturen enthalten, eingesetzt werden. Solche natürlichen Substanzen sind beispielsweise Saccharide pflanzlicher oder tierischer Herkunft oder Produkte, die durch Metabolisierung durch Mikroorganismen entstanden sind, sowie deren Abbauprodukte. Geeignete Polymere (E4) sind
- 20 beispielsweise Oligosaccharide, Polysaccharide, oxidativ, enzymatisch oder hydrolytisch abgebaute Polysaccharide, oxidativ hydrolytisch abgebaute oder oxidativ enzymatisch abgebaute Polysaccharide, chemisch modifizierte Oligo- oder Polysaccharide und Mischungen davon.

Bevorzugte Produkte sind die in US 5,334,287 auf Spalte 4 Zeile. 20 bis Spalte 5 Zeile 45 genannten Verbindungen.

Bevorzugt werden als Monomere E und D wasserlösliche oder wasser30 dispergierbare Monomere eingesetzt, bevorzugt sind wasserlösliche
Monomere.

Unter wasserlöslich wird verstanden, dass die Monomere bei 25°C

Unter wasserlöslich wird verstanden, dass die Monomere bei 25°C zu mindestens 2 Gew.-% in Wasser löslich sind.

- 35 Die Polymerisate werden durch radikalische Polymerisation der Monomeren A bis D gegebenenfalls in Gegenwart der Polymeren E hergestellt. Hierbei arbeitet man unter den üblichen Polymerisationsbedingungen, zum Beispiel nach den Methoden der Fällungs-, Suspensions-, Emulsions-, Lösungs- oder Dispersions-
- 40 polymerisation sowie die Polymerisation in Substanz. Als besonders zweckmäßig hat sich die Lösungspolymerisation in Wasser oder einem organischen Lösungsmittel, in der Regel ein Alkohol oder in einem Wasser/Alkohol-Gemisch herausgestellt. Man arbeitet hierbei üblicherweise bei Temperaturen von 60 bis
- 45 130°C, wobei die Umsetzung bei Normaldruck, Eigendruck oder vermindertem Druck durchgeführt werden kann.

WO 2004/030642 PCT/EP2003/010373

21

Als Initiatoren für die radikalische Polymerisation können die hierfür üblichen wasserlöslichen und wasserunlöslichen Peroxound/oder Azo-Verbindungen eingesetzt werden, beispielsweise Alkali- oder Ammoniumperoxidisulfate, Dibenzoylperoxid, tert.-

- 5 Butylperpivalat, tert.-Butyl-per-2-ethylhexanoat, Di-tert.-butyl-peroxid, tert.-Butylhydroperoxid, Apo-bis-isobutyronitril, Azo-bis-(2-amidinopropan)dihydrochlorid oder 2,2'-Azo-bis-(2-methyl-butyronitril). Geeignet sind auch Initiatormischungen oder Redox-Initiator Systeme, wie z.B. Ascorbinsäure/Eisen(II)sulfat /
- 10 Natriumperoxodisulfat, tert.-Butylhydroperoxid /Natriumdisulfit, tert.-Butylhydroperoxid/ Natriumhydroxymethansulfinat. Die Initiatoren können in den üblichen Mengen eingesetzt werden, beispielsweise 0,05 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Menge der zu polymerisierenden Monomeren.

15

Das Molekulargewicht und der K-Wert der Polymerisate lässt sich in an sich bekannter Weise durch die Wahl der Polymerisationsbedingungen, beispielsweise Polymerisationsdauer, Polymerisationstemperatur oder Initiatorkonzentration, und durch den 20 Gehalt an Vernetzer, und Regler'in einem breiten Bereich variieren.

Die K-Werte der Polymerisate liegen in einem Bereich zwischen 10 bis 350, vorzugsweise 20 bis 200 und besonders bevorzugt 25 35 bis 110, ganz besonders zwischen 40 und 80. Die K-Werte werden nach Fikentscher, Cellulosechemie, Bd. 13, S. 58-64 (1932) bei 25°C 1 % ig in wässriger Lösung gemessen.

Man wählt die Menge an Monomeren und Lösungsmittel zweckmäßiger30 weise so, dass man 20 bis 80 gew.-%ige Lösungen der Copolymerisate erhält. Das Polymere E wird dabei vor Monomerzugabe im Reaktionsgefäß in Wasser gelöst, gequollen oder dispergiert vorgelegt, bevorzugt wird eine 3 bis 70 gew.-%ige, insbesondere 3 bis
50 gew.-%ige Mischung verwendet.

35

Die Polymermischung kann gegebenenfalls einer zusätzlichen Nachpolymerisation sowie gegebenenfalls einer Nachbehandlung durch
Wasserdampfdestillation, Behandlung mit Säuren/Laugen oder
Oxidations- oder Reduktionsmitteln unterzogen werden. In einer
40 bevorzugten Ausführungsform wird das Polymerisat einer Wasserdampfdestillation unterzogen.

Zur Stabilisierung wird die Polymerlösung mit Euxyl[®] K 100 (Schülke & Mayr) mit Phenonip[®] (Clariant) oder mit einem alterna-45 tiven Stabilisator versetzt.

PCT/EP2003/010373

45

Pulverförmig Produkte können durch Fällung, Sprühtrocknung aus geeigneten Lösungsmittelsystemen oder Gefriertrocknung erhalten werden.

5 Die mit den beschriebenen Filmbildnern formulierten Gele zeichnen sich durch verbesserte Eigenschaften gegenüber dem Stand der Technik aus.

Die erfindungsgemäßen Polymere können vorteilnaft in kosmetischen 10 Zubereitungen verwendet werden, insbesondere haarkosmetischen Zubereitungen.

Der Begriff der kosmetischen Zubereitungen ist breit zu verstehen und meint all solche Zubereitungen, die sich zum Auftragen auf 15 Haut und/oder Haare und/oder Nägel eignen und einen anderen als einen ausschließlich medizinisch-therapeutischen Zweck verfolgen.

Die erfindungsgemäßen Polymere können in hautkosmetischen Zubereitungen eingesetzt werden.

- Beispielsweise werden die erfindungsgemäßen Polymere in kosmetischen Mitteln zur Reinigung der Haut verwendet. Solche kosmetischen Reinigungsmittel sind ausgewählt aus Stückseifen, wie Toilettenseifen, Kernseifen, Transparentseifen, Luxusseifen,
- 25 Deoseifen, Cremeseifen, Babyseifen, Hautschutzseifen, Abrasiveseifen und Syndets, flüssigen Seifen, wie pastöse Seifen, Schmierseifen und Waschpasten, und flüssigen Wasch-, Duschund Badepräparaten, wie Waschlotionen, Duschbädern und -gelen, Schaumbädern, Ölbädern und Scrub-Präparaten.
- Bevorzugt werden die erfindungsgemäßen Polymere in kosmetischen Mitteln zur Pflege und zum Schutz der Haut, in Nagelpflegemitteln sowie in Zubereitungen für die dekorative Kosmetik angewendet.
- 35 Besonders bevorzugt ist die Verwendung in Hautpflegemitteln, Intimpflegemitteln, Fußpflegemitteln, Deodorantien, Lichtschutzmitteln, Repellents, Rasiermitteln, Haarentfernungsmitteln, Antiaknemitteln, Make-up, Maskara, Lippenstifte, Lidschatten, Kajalstiften, Eyelinern, Rouges, Pudern und Augenbrauenstiften.
- Die Hautpflegemittel liegen insbesondere als W/O- oder O/W-Hautcremes, Tag- und Nachtcremes, Augencremes, Gesichtscremes, Antifaltencremes, Feuchthaltecremes, Bleichcremes, Vitamincremes, Hautlotionen, Pflegelotionen und Feuchthaltelotionen vor.

In den kosmetischen Zubereitungen können die erfindungsgemäßen Polymere besondere Wirkungen entfalten. Die Polymere können unter anderem zur Feuchthaltung und Konditionierung der Haut und zur Verbesserung des Hautgefühls beitragen. Die Polymere können auch als Verdicker in den Formulierungen wirken. Durch Zusatz der erfindungsgemäßen ymere kann in bestimmten Formulierungen eine erhebliche Verbesserung der Hautverträglichkeit erreicht werden.

Die erfindungsgemäßen Copolymere sind in den hautkosmetischen

10 Zubereitungen in einem Anteil von etwa 0,001 bis 20 Gew.-%,
vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt 0,1 bis
5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels, enthalten.

Je nach Anwendungsgebiet können die erfindungsgemäßen Mittel in 15 einer zur Hautpflege geeigneten Form, wie z.B. als Creme, Schaum, Gel, Stift, Pulver, Mousse, Milch oder Lotion appliziert werden.

Die hautkosmetischen Zubereitungen können neben den erfindungsgemäßen Polymeren und geeigneten Lösungsmitteln noch in der

20 Kosmetik übliche Zusätze, wie Emulgatoren, Konservierungsmittel, Parfümöle, kosmetische Wirkstoffe wie Phytantriol, Vitamin A, E und C, Retinol, Bisabolol, Panthenol, Lichtschutzmittel, Bleichmittel, Färbemittel, Tönungsmittel, Bräunungsmittel (z.B. Dihydroxyaceton), Collagen, Eiweißhydrolysate, Stabilisatoren, pH-Wert-Regulatoren, Farbstoffe, Salze, Verdicker, Gelbildner, Konsistenzgeber, Silikone, Feuchthaltemittel, Rückfetter und weitere übliche Additive enthalten.

Als geeignete Lösungsmittel sind insbesondere zu nennen Wasser
30 und niedrige Monoalkohole oder Polyole mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder Mischungen davon; bevorzugte Monoalkohole oder Polyole sind Ethanol, i-Propanol, Propylenglycol, Glycerin und
Sorbit.

- 35 Als weitere übliche Zusätze können enthalten sein Fettkörper, wie mineralische und synthetische Öle, wie z.B. Paraffine, Siliconöle und aliphatische Kohlenwasserstoffe mit mehr als 8 Kohlenstoffatomen, tierische und pflanzliche Öle, wie z.B. Sonnenblumenöl, Kokosöl, Avocadoöl, Olivenöl, Lanolin, oder Wachse, Fettsäuren,
- 40 Fettsäureester, wie z.B. Triglyceride von C_6 - C_{30} -Fettsäuren, Wachsester, wie z.B. Jojobaöl, Fettalkohole, Vaseline, hydriertes Lanolin und azetyliertes Lanolin. Selbstverständlich können auch Mischungen derselben verwendet werden.

Übliche Verdickungsmittel in derartigen Formulierungen sind vernetzte Polyacrylsäuren und deren Derivate, Polysaccharide wie Xanthan-Gum, Agar-Agar, Alginate oder Tylosen, Carboxymethylcellulose oder Hydroxycarboxymethylcellulose, Fettalkohole, Monoglyceride und Fettsäuren, Polyvinylakolhol und Polyvinylpyrrolidon.

Man kann die erfindungsgemäßen Polymere auch mit herkömmlichen Polymeren abmischen, falls spezielle Eigenschaften eingestellt 10 werden sollen.

Als herkömmliche Polymere eignen sich beispielsweise anionische, kationische, amphotere und neutrale Polymere.

- 15 Beispiele für anionische Polymere sind Homo- und Copolymerisate von Acrylsäure und Methacrylsäure oder deren Salze, Copolymere von Acrylsäure und Acrylamid und deren Salze; Natriumsalze von Polyhydroxycarbonsäuren, wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polyester, Polyurethane und Polyharnstoffe. Besonders geeignete
- 20 Polymere sind Copolymere aus t-Butylacrylat, Ethylacrylat, Methacrylsäure (z.B. Luvimer® 100P), Copolymere aus Ethylacrylat und Methacrylsäure (z.B. Luvimer® MAE), Copolymere aus N-tert.-Butylacrylamid, Ethylacrylat, Acrylsäure (Ultrahold® 8, strong), Copolymere aus Vinylacetat, Crotonsäure und gegebenenfalls
- 25 weitere Vinylester (z.B. Luviset[®] Marken), Maleinsäureanhydridcopolymere, ggf. mit Alkoholen umgesetzt, anionische Polysiloxane, z.B. carboxyfunktionelle, Copolymere aus Vinylpyrrolidon, t-Butylacrylat, Methacrylsäure (z.B Luviskol[®] VBM),
 Copolymere von Acrylsäure und Methacrylsäure mit hydrophoben
- 30 Monomeren, wie z.B. C_4-C_{30} -Alkylester der Meth(acrylsäure), C_4-C_{30} -Alkylvinylester, C_4-C_{30} -Alkylvinylether und Hyaluronsäure.

Weitere geeignete Polymere sind kationische Polymere mit der Bezeichnung Polyquaternium nach INCI, z.B. Copolymere aus Vinyl35 pyrrolidon/N-Vinylimidazoliumsalzen (Luviquat® FC, Luviquat® HM, Luviquat® MS, Luviquat® Care), Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat, quaternisiert mit Diethylsulfat (Luviquat® PQ 11), Copolymere aus N-Vinylcaprolactam/N-Vinylpyrrolidon/N-Vinylimidazoliumsalzen (Luviquat® Hold); kationische Cellulosederivate (Polyquaternium-4 und -10), Acrylamidcopolymere (Polyquaternium-7) und Chitosan.

Als weitere Polymere sind auch neutrale Polymere geeignet wie Polyvinylpyrrolidone, Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon und Vinylacetat und/oder Vinylpropionat, Polysiloxane, Polyvinylcaprolactam und Copolymere mit N-Vinylpyrrolidon, Polyethylenimine und

deren Salze, Polyvinylamine und deren Salze, Cellulosederivate, Polyasparaginsäuresalze und Derivate.

- Zur Einstellung bestimmter Eigenschaften können die Zubereitungen zusätzlich auch konditionierende Substanzen auf Basis von Silikonverbindungen enthalten. Geeignete Silikonverbindungen sind beispielsweise Polyalkylsiloxane, Polyarylsiloxane, Polyarylalkylsiloxane, Polyarylal
- 10 Die erfindungsgemäßen Copolymerisate werden in kosmetischen Zubereitungen eingesetzt, deren Herstellung nach den üblichen dem Fachmann geläufigen Regeln erfolgt.
- Solche Formulierungen liegen vorteilhafterweise in Form von

 15 Emulsionen bevorzugt als Wasser-in-Öl-(W/O)- oder Öl-in-Wasser(O/W)-Emulsionen vor. Es ist aber auch erfindungsgemäß möglich
 und gegebenenfalls vorteilhaft andere Formulierungsarten zu
 wählen, beispielsweise Hydrodispersionen, Gele, Öle, Oleogele,
 multiple Emulsionen, beispielsweise in Form von W/O/W- oder

 20 O/W/O-Emulsionen, wasserfreie Salben bzw. Salbengrundlagen usw.

Die Herstellung erfindungsgemäß brauchbarer Emulsionen erfolgt nach bekannten Methoden.

- 25 Die Emulsionen enthalten neben dem erfindungsgemäßen Copolymer übliche Bestandteile, wie Fettalkohole, Fettsäureester und insbesondere Fettsäuretriglyceride, Fettsäuren, Lanolin und Derivate davon, natürliche oder synthetische Öle oder Wachse und Emulgatoren in Anwesenheit von Wasser.
- Die Auswahl der Emulsionstyp-spezifischen Zusätze und die Herstellung geeigneter Emulsionen ist beispielsweise beschrieben in Schrader, Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika, Hüthig Buch Verlag, Heidelberg, 2. Auflage, 1989, Dritter Teil, worauf hierstellung mit ausdrücklich Bezug genommen wird.

So kann eine erfindungsgemäß brauchbare Hautcreme z.B. als W/O-Emulsion vorliegen. Eine derartige Emulsion enthält eine wässrige Phase, die mittels eines geeigneten Emulgatorsystems in einer Öl-40 oder Fettphase emulgiert ist.

Die Konzentration des Emulgatorsystems beträgt in diesem Emulsions-Typ etwa 4 und 35 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Emulsion; die Fettphase macht etwa 20 und 60 Gew.-% aus und 45 die wässrige Phasen etwa 20 und 70 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Emulsion. Bei den Emulgatoren handelt es sich um diejenigen, welche in diesem Emulsionstyp üblicher-

weise verwendet werden. Sie werden z.B. ausgewählt unter:

C12-C18-Sorbitan-Fettsäureestern; Estern von Hydroxystearinsäure
und C12-C30-Fettalkoholen; Mono- und Diestern von C12-C18-Fettsäuren und Glyzerin oder Polyglyzerin; Kondensaten von Ethylen5 oxid und Propylenglycolen; oxypropylenierten/oxyethylenierten

C12-C20-Fettalkoholen; polycyclischen Alkoholen, wie Sterolen;
aliphatischen Alkoholen mit einem hohen Molekulargewicht, wie
Lanolin; Mischungen von oxypropylenierten/polyglycerinierten
Alkoholen und Magnesiumisostearat; Succinestern von polyoxy10 ethylenierten oder polyoxypropylenierten Fettalkoholen; und
Mischungen von Magnesium-, Calcium-, Lithium-, Zink- oder
Aluminiumlanolat und hydriertem Lanolin oder Lanolin-alkohol.

Zu geeigneten Fettkomponenten, welche in der Fettphase der

15 Emulsionen enthalten sein können, zählen Kohlenwasserstofföle, wie Paraffinöl, Purcellinöl, Perhydrosqualen und Lösungen mikrokristalliner Wachse in diesen Ölen; tierische oder pflanzliche Öle, wie Süßmandelöl, Avocadoöl, Calophylumöl, Lanolin und Derivate davon, Ricinusöl, Sesamöl, Olivenöl, Jojobaöl, Karité
20 Öl, Hoplostethus-Öl; mineralische Öle, deren Destillationsbeginn unter Atmosphärendruck bei ca. 250°C und deren Destillationsendpunkt bei 410°C liegt, wie z.B. Vaselinöl; Ester gesättigter oder ungesättigter Fettsäuren, wie Alkylmyristate, z.B. i-Propyl-, Butyl- oder Cetylmyristat, Hexadecylstearat, Ethyl- oder

25 i-Propylpalmitat, Octan- oder Decansäuretriglyceride und Cetyl-ricinoleat.

Die Fettphase kann auch in anderen Ölen lösliche Siliconöle, wie Dimethylpolysiloxan, Methylphenylpolysiloxan und das Silikon-30 glycol-Copolymer, Fettsäuren und Fettalkohole enthalten.

Um die Retention von Ölen zu begünstigen, kann man auch Wachse verwenden, wie z.B. Carnauba-Wachs, Candellilawachs, Bienenwachs, mikrokristallines Wachs, Ozokeritwachs und Ca-, Mg- und 35 Al-Oleate, -Myristate, -Linoleate und -Stearate.

Im allgemeinen werden diese Wasser-in-Öl-Emulsionen so hergestellt, dass die Fettphase und der Emulgator in den Ansatzbehälter gegeben werden. Man erwärmt diesen bei einer Temperatur von 70 bis 75°C, gibt dann die in Öl löslichen Ingredienzen zu und fügt unter Rühren Wasser hinzu, welches vorher auf die gleiche Temperatur erwärmt wurde und worin man die wasserlöslichen Ingredienzen vorher gelöst hat; man rührt, bis man eine Emulsion der gewünschten Feinheit hat, lässt sie dann auf Raumtemperatur abkühlen, wobei gegebenenfalls weniger gerührt wird.

Weiterhin kann eine erfindungsgemäße Pflegeemulsion als O/W-Emulsion vorliegen. Eine derartige Emulsion enthält üblicherweise eine Ölphase, Emulgatoren, die die Ölphase in der Wasserphase stabilisieren, und eine wässrige Phase, die üblicherweise 5 verdickt vorliegt.

Die wässrige Phase der O/W-Emulsion der erfindungsgemäßen Zubereitungen enthält gegebenenfalls

- 10 Alkohole, Diole oder Polyole sowie deren Ether, vorzugsweise Ethanol, Isopropanol, Propylenglycol, Glycerin, Ethylenglycolmonoethylether;
- Ubliche Verdickungsmittel bzw. Gelbildner, wie z.B. vernetzte Polyacrylsäuren und deren Derivate, Polysaccharide
 wie Xanthan Gum oder Alginate, Carboxymethylcellulose oder
 Hydroxycarboxymethylcellulose, Fettalkohole, Polyvinylalkohol
 und Polyvinylpyrrolidon.
- 20 Die Ölphase enthält in der Kosmetik übliche Ölkomponenten, wie beispielsweise:
- Ester aus gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten C₃-C₃₀-Alkancarbonsäuren und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten C₃-C₃₀-Alkoholen, aus aromatischen Carbonsäuren und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten C₃-C₃₀-Alkoholen, beispielhaft Isopropylmyristat, Isopropylstearat, Hexyldecylstearat, Oleyloleat; außerdem synthetische, halbsynthetische und natürliche Gemische solcher Ester, wie Jojobaöl;
 - verzweigte und/oder unverzweigte Kohlenwasserstoffe und -wachse;
- Silikonöle wie Cyclomethicon, Dimethylpolysiloxan, Diethylpolysiloxan, Octamethylcyclotetrasiloxan sowie Mischungen daraus;
- 40 Dialkylether;
 - Mineralöle und Mineralwachse;
- Triglyceride gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter $C_8-C_{24}-Alk$ ancarbonsäuren; sie können ausgewählt werden aus synthetischen, halbsynthetischen oder

40

natürlichen Ölen, wie Olivenöl, Palmöl, Mandelöl oder Mischungen.

Als Emulgatoren kommen vorzugsweise O/W-Emulgatoren, wie Poly-5 glycerinester, Sorbitanester oder teilveresterte Glyceride, in Betracht.

Die Herstellung kann durch Aufschmelzen der Ölphase bei ca. 80°C erfolgen; die wasserlöslichen Bestandteile werden in heißem 10 Wasser gelöst, langsam und unter Rühren zur Ölphase zugegeben; homogenisiert und kaltgerührt.

Die erfindungsgemäßen Polymere eignen sich auch zur Verwendung in Wasch- und Duschgel-Formulierungen sowie Badepräparaten.

Solche Formulierungen enthalten neben den erfindungsgemäßen Polymeren üblicherweise anionische Tenside als Basistenside und amphotere und nichtionische Tenside als Cotenside, sowie Lipide, Parfümöle, Farbstoffe, organische Säuren, Konservierungsstoffe und Antioxidantien sowie Verdicker/Gelbildner, Hautkonditioniermittel und Feuchthaltemittel.

In den Wasch, Dusch- und Badepräparaten können alle in Körperreinigungsmitteln üblicherweise eingesetzte anionische, neutrale, 25 amphotere oder kationische Tenside verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten 2 bis 50 Gew.-% Tenside, bevorzugt 5 bis 40 Gew.-%, besonders bevorzugt 8 bis 30 Gew-%.

30 Geeignete anionische Tenside sind beispielsweise Alkylsulfate, Alkylethersulfate, Alkylsulfonate, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, N-Alkoylsarkosinate, Acyltaurate, Acylisethionate, Alkylphosphate, Alkyletherphosphate, Alkylethercarboxylate, Alpha-Olefinsulfonate, insbesondere die Alkali- und Erdalkalimetallsalze, z.B. Natrium, Kalium, Magnesium, Calcium, sowie Ammonium- und Triethanolamin-Salze. Die Alkylethersulfate, Alkyletherphosphate und Alkylethercarboxylate können zwischen 1 bis 10 Ethylenoxid oder Propylenoxid-Einheiten, bevorzugt 1 bis 3 Ethylenoxideinheiten im Molekül aufweisen.

Geeignet sind zum Beispiel Natriumlaurylsulfat, Ammoniumlaurylsulfat, Natriumlaurylethersulfat, Ammoniumlaurylethersulfat, Natriumlaurylsarkosinat, Natriumoleylsuccinat, Ammoniumlaurylsulfosuccinat, Natriumdodecylbenzolsulfonat, Triethanolamindodecylbenzolsulfonat.

Geeignete amphotere Tenside sind zum Beispiel Alkylbetaine, Alkylamidopropylbetaine, Alkylsulfobetaine, Alkylglycinate, Alkylcarboxyglycinate, Alkylamphoacetate- oder -propionate, Alkylamphodiacetate, oder -dipropionate.

- Beispielsweise können Cocodimethylsulfopropylbetain, Laurylbetain, Cocamidopropylbetain oder Natriumcocamphopropionat eingesetzt werden.
- 10 Als nichtionische Tenside sind beispielsweise geeignet die Umsetzungsprodukte von aliphatischen Alkoholen oder Alkylphenolen mit 6 bis 20 C-Atomen in der Alkylkette, die linear oder verzweigt sein kann, mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid. Die Menge Alkylenoxid beträgt ca. 6 bis 60 Mole auf ein Mol Alkohol.
- 15 Ferner sind Alkylaminoxide, Mono- oder Dialkylalkanolamide, Fettsäure-ester von Polyethylenglykolen, ethoxylierte Fettsäureamide, Alkylpolyglykoside oder Sorbitanetherester geeignet.
- Außerdem können die Wasch, Dusch- und Badepräparate übliche 20 kationische Tenside enthalten, wie z.B. quaternäre Ammoniumverbindungen, beispielsweise Cetyltrimethylammoniumchlorid.

Zusätzlich können auch weitere übliche kationische Polymere eingesetzt werden, so z.B. Copolymere aus Acrylamid und Dimethyl25 diallylammoniumchlorid (Polyquaternium-7), kationische Cellulosederivate (Polyquaternium-4, -10), Guar-hydroxypropyltrimethylammoniumchlorid (INCI: Hydroxypropyl Guar Hydroxypropyltrimonium Chloride), Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon und quaternisiertem N-Vinylimidazol (Polyquaternium-16, -44, -46), Copolymere aus N-Vinypyrrolidon/Dimethylaminoethyl-methacrylat, quaternisiert mit Diethylsulfat (Polyquaternium-11) und andere.

Weiterhin können die Wasch- und Duschgel-Formulierungen und Badepräparate Verdicker, wie z.B. Kochsalz, PEG-55, Propylene 35 Glycol Oleate, PEG-120 Methyl Glucose Dioleate und andere, sowie Konservierungsmittel, weitere Wirk- und Hilfsstoffe und Wasser enthalten.

Haarkosmetische Zubereitungen umfassen insbesondere Stylingmittel und/oder Konditioniermittel in haarkosmetischen Zubereitungen wie Haarkuren, Haarschäume (engl. Mousses), (Haar)gelen oder Haarsprays, Haarlotionen, Haarspülungen, Haarshampoos, Haaremulsionen, Spitzenfluids, Egalisierungsmittel für Dauerwellen, Haarfärbe- und -bleichmittel, "Hot-Oil-Treatment"-

45 Präparate, Conditioner, Festigerlotionen oder Haarsprays. Je nach Anwendungsgebiet können die haarkosmetischen Zubereitungen

als (Aerosol-)Spray, (Aerosol-)Schaum, Gel, Gelspray, Creme, Lotion oder Wachs appliziert werden.

Die erfindungsgemäßen haarkosmetischen Formulierungen enthalten 5 in einer bevorzugten Ausführungsform

- a) 0,05 bis 20 Gew.-% des erfindungsgemäßen Polymers
- b) 20 bis 99,95 Gew.-% Wasser und/oder Alkohol

10.

c) 0 bis 79,5 Gew.-% weitere Bestandteile

Unter Alkohol sind alle in der Kosmetik üblichen Alkohole zu verstehen, z.B. Ethanol, Isopropanol, n-Propanol.

Unter weiteren Bestandteilen sind die in der Kosmetik üblichen Zusätze zu verstehen, beispielsweise Treibmittel, Entschäumer, grenzflächenaktive Verbindungen, d.h. Tenside, Emulgatoren, Schaumbildner und Solubilisatoren. Die eingesetzten grenzflächen-

- 20 aktiven Verbindungen können anionisch, kationisch, amphoter oder neutral sein. Weitere übliche Bestandteile können ferner sein z.B. Konservierungsmittel, Parfümöle, Trübungsmittel, Wirkstoffe, UV-Filter, Pflegestoffe wie Panthenol, Collagen, Vitamine, Eiweißhydrolysate, Alpha- und Beta-Hydroxycarbonsäuren, Eiweiß-
- 25 hydrolysate, Stabilisatoren, pH-Wert-Regulatoren, Farbstoffe, Viskositätsregulierer, Gelbildner, Farbstoffe, Salze, Feuchthaltemittel, Rückfetter, Komplexbildner und weitere übliche Additive.
- 30 Als Gelbildner können alle in der Kosmetik üblichen Gelbildner eingesetzt werden. Hierzu zählen leicht vernetzte Polyacrylsäure, beispielsweise Carbomer (INCI) oder Acrylates/C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer (INCI), Acrylates/Beheneth-25 Methacrylate Copolymer (INCI), PVM/MA Decadiene Crosspolymer, Cellulose-
- 35 derivate, z.B. Hydroxypropylcellulose, Hydroxyethylcellulose, kationisch modifizierte Cellulosen, Polysaccharide, z.B. Xanthum Gummi, Hydroxypropyl Starch Phosphate, Potato Starch Modified, Caprylic/Capric Triglyceride, Sodium acrylates Copolymer, Polyquaternium—32 (and) Paraffinum Liquidum (INCI), Sodium Acrylates
- 40 Copolymer (and) Paraffinum Liquidum (and) PPG-1 Trideceth-6, Acrylamidopropyl Trimonium Chloride/Acrylamide Copolymer, Steareth-10 Allyl Ether Acrylates Copolymer, Polyquaternium-37 (and) Paraffinum Liquidum (and) PPG-1 Trideceth-6, Polyacrylamide and C13-14 Isoparaffin and Laureth-7, C13-14 Isoparaffin and Mineral
- 45 Oil and Sodium Polyacrylate and Polyacrylamide and Polysorbate 85, C13-14 Isoparaffin and Isostearyl Isostearate and Sodium Polyacrylate and Polyacrylamide and Polysorbate 60, Acrylates/

Aminoacrylates/C10-30 Alkyl PEG-20 Itaconate Copolymer, Acrylates/Steareth-20 Itaconate Copolymer, Acrylates/Ceteth-20 Itaconate Copolymer, Polyquaternium 37 (and) Propylene Glycole Dicaprate Dicaprylate (and) PPG-1 Trideceth-6, Polyquaternium-7, 5 Polyquaternium-44.

Weiterhin zählen hierzu alle in der Kosmetik bekannten Stylingund Conditionerpolymere, die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polymerisaten eingesetzt werden können, falls ganz 10 spezielle Eigenschaften eingestellt werden sollen.

Als herkömmliche Haarkosmetik-Polymere eignen sich beispielsweise anionische Polymere. Solche anionischen Polymere sind Homound Copolymerisate von Acrylsäure und Methacrylsäure oder deren

15 Salze, Copolymere von Acrylsäure und Acrylamid und deren Salze;
Natriumsalze von Polyhydroxycarbonsäuren, wasserlösliche oder
wasserdispergierbare Polyester, Polyurethane (Luviset® P.U.R.)
und Polyharnstoffe. Besonders geeignete Polymere sind Copolymere
aus t-Butylacrylat, Ethylacrylat, Methacrylsäure (z.B. Luvimer®

20 100P), Copolymere aus N-tert.-Butylacrylamid, Ethylacrylat,
Acrylsäure (Ultrahold® 8, Strong), Copolymere aus Vinylacetat,
Crotonsäure und gegebenenfalls weiteren Vinylestern (z.B. Luviset® Marken), Maleinsäureanhydridcopolymere, ggf. mit Alkoholen
umgesetzt, anionische Polysiloxane, z.B. carboxyfunktionelle,

25 Copolymere aus Vinylpyrrolidon, t-Butylacrylat, Methacrylsäure
(z.B Luviskol® VBM).

Weiterhin umfasst die Gruppe der zur Kombination mit den erfindungsgemäßen Polymerisaten geeigneten Polymere beispielhaft Balancer CR (National Starch; Acrylatcopolymer), Balancer 0/55 (National Starch; Acrylatcopolymer), Balancer 47 (National Starch; Octylacrylamid/Acrylat/Butylaminoethylmethacrylate-Copolymer), Aquaflex® FX 64 (ISP; Isobutylen/Ethylmaleimid/Hydroxyethylmaleimid-Copolymer), Aquaflex® SF-40 (ISP / National Starch; 35 VP/Vinyl Caprolactam/DMAPA Acrylatcopolymer), Allianz® LT-120 (ISP / Rohm & Haas; Acrylat/C1-2 Succinat/Hydroxyacrylat-Copolymer), Aquarez HS (Eastman; Polyester-1), Diaformer Z-400 (Clariant; Methacryloylethylbetain/Methacrylat-Copolymer), Diaformer® Z-711 (Clariant; Methacryloylethyl N-oxid/Methacrylat-40 Copolymer), Diaformer® Z-712 (Clariant; Methacryloylethyl N-oxide/Methacrylat-Copolymer), Omnirez® 2000 (ISP; Monoethylester von Poly(Methylvinylether/Maleinsäure in Ethanol), Amphomer® HC (National Starch; Acrylat/ Octylacrylamid-Copolymer), Amphomer® 28-4910 (National Starch; Octyl-acrylamid/ 45 Acrylat/Butylaminoethylmethacrylat-Copolymer), Advantage® HC 37 (ISP; Terpolymer aus Vinylcaprolactam/Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat), Acudyner 258 (Rohm & Haas; Acrylat/

Hydroxyesteracrylat-Copolymer), Luviset[®] PUR (BASF, Polyurethane-1), Luviflex[®] Silk (BASF), Eastman[®] AQ48 (Eastman).

Ganz besonders bevorzugt werden als anionische Polymere Acrylate 5 mit einer Säurezahl größer gleich 120 und Copolymere aus t-Butylacrylat, Ethylacrylat, Methacrylsäure.

Weitere geeignete Haarkosmetik-Polymere sind kationische Polymere mit der Bezeichnung Polyquaternium nach INCI, z.B. Copolymere

10 aus Vinylpyrrolidon/N-Vinylimidazoliumsalzen (Luviquat® FC, Luviquat® HM, Luviquat® MS, Luviquat® Care), Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat, quaternisiert mit Diethylsulfat (Luviquat® PQ 11), Copolymere aus N-Vinylcaprolactam N-Vinylpyrrolidon/N-Vinylimidazoliumsalzen (Luviquat® Hold); kationische Cellulosederivate (Polyquaternium-4 und -10), Acrylamidcopolymere (Polyquaternium-7).

Ferner können kationische Guarderivate wie Guarhydroxypropyltrimoniumchlorid (INCI) verwendet werden.

Als weitere Haarkosmetik-Polymere sind auch neutrale Polymere geeignet wie Polyvinylpyrrolidone, Copolymere aus N-Vinyl-pyrrolidon und Vinylacetat und/oder Vinylpropionat, Polysiloxane, Polyvinylcaprolactam und Copolymere mit N-Vinylpyrrolidon, Poly-

25 ethylenimine und deren Salze, Polyvinylamine und deren Salze, Cellulosederivate, Polyasparaginsäuresalze und Derivate.

Zur Einstellung bestimmter Eigenschaften können die Zubereitungen zusätzlich auch konditionierende Substanzen auf Basis von 30 Silikonverbindungen enthalten. Geeignete Silikonverbindungen sind beispielsweise Polyalkylsiloxane, Polyarylsiloxane, Polyarylalkylsiloxane, Polyethersiloxane, Silikonharze oder Dimethicon Copolyole (CTFA) und aminofunktionelle Silikonverbindungen wie Amodimethicone (CTFA).

Die erfindungsgemäßen Polymerisate eignen sich insbesondere als Festigungsmittel in Haarstyling-Zubereitungen, insbesondere Haarsprays (Aerosolsprays und Pumpsprays ohne Treibgas) und Haarschäume (Aerosolschäume und Pumpschäume ohne Treibgas).

Beispiele

40

Die Herstellung der Polymerisate erfolgte nach den üblichen Methoden der radikalischen Polymerisation in Wasser. Stellver-45 tretend für alle übrigen Herstellvorschriften sei nachfolgend die Synthese der Polymerisate I, II, III, IV beschrieben.

30

I: Copolymer aus Monomer A,B,C polymerisiert in Gegenwart von Polymer E

Herstellung eines Polymerisates aus 56,5 Gew.-% N-Vinylpyrrolidon, 40 Gew.-% Vinylcaprolactam und 3,5 Gew.-%
Vinylimidazol in Gegenwart von 5 Gew.-% (bezogen auf die
Gesamtmonomermenge) Mowiol® 4-88.

Eine Lösung von 10 g Mowiol® 4-88 in 50 g Wasser wird vorgelegt und auf 75°C erwärmt. Eine Lösung von 113 g Vinylpyrrolidon, 7 g Vinylimidazol und 80 g Vinylcaprolactam
in 300 g Wasser wird innerhalb von 3 Stunden sowie gleichzeitig mit dem Monomerzulauf beginnend eine Lösung von 1 g
Wako V 50 in 100 g Wasser innerhalb von 4 Stunden zugegeben. Anschließend wird 2 h bei einer Innentemperatur von
75°C nachpolymerisiert.

II: Copolymer aus Monomer A, B, C, D

Herstellung eines Polymerisates aus 55,0 Gew.-% N-Vinylpyrrolidon, 40 Gew.-% Vinylcaprolactam, 2,5 Gew.-% Vinylimidazol und 2,5 Gew.-% Bisomer® S10W (Fa. Laport).

200 g Wasser wird vorgelegt und auf 75°C erwärmt. Eine
Lösung von 110 g Vinylpyrrolidon, 5 g Vinylimidazol,
5 g Bisomer S10W und 80 g Vinylcaprolactam in 195 g Wasser
wird innerhalb von 2 Stunden sowie gleichzeitig mit dem
Monomerzulauf beginnend eine Lösung von 1 g Wako V 50
in 20 g Wasser innerhalb von 2,5 Stunden zugegeben.
Anschließend wird 1 h bei einer Innentemperatur von 75°C
nachpolymerisiert.

III: Copolymer aus Monomer A,B,C,D polymerisiert in Gegenwart von Polymer E

pyrrolidon, 35 Gew.-% Vinylcaprolactam, 2 Gew.-% Vinylimidazol und 8 % Vinylformamid, in Gegenwart von 5 Gew.-%
Pluriol® E 4000 (bezogen auf die Gesamtmonomermenge).

10 g Pluriol® E 4000 wird in 200 g Wasser vorgelegt und
auf 75°C erwärmt. Eine Lösung von 110 g Vinylpyrrolidon,
4 g Vinylimidazol, 16 g Vinylformamid und 70 g Vinylcaprolactam in 195 g Wasser wird innerhalb von 2 Stunden
sowie gleichzeitig mit dem Monomerzulauf beginnend eine
Lösung von 1 g Wako V 50 in 20 g Wasser innerhalb von
2,5 Stunden zugegeben. Anschließend wird 1 h bei einer
Innentemperatur von 75°C nachpolymerisiert.

34

IV: Copolymer aus Monomer A, B, C

Herstellung eines Polymerisates aus 51,5 Gew.-% N-Vinyl-pyrrolidon, 45 Gew.-% Vinylcaprolactam und 3,5 Gew.-% Vinylimidazol.

50 g Wasser wird vorgelegt und auf 75°C erwärmt. Eine Lösung von 103 g Vinylpyrrolidon, 7 g Vinylimidazol und 90 g Vinylcaprolactam in 300 g Wasser wird innerhalb von 3 Stunden sowie gleichzeitig mit dem Monomerzulauf beginnend eine Lösung von 1 g Wako V 50 in 100 g Wasser innerhalb von 4 Stunden zugegeben. Anschließend wird 2 h

bei einer Innentemperatur von 75°C nachpolymerisiert.

Die Gelformulierungen wurden nach den folgenden Kriterien 15 beurteilt:

Aussehen:

Die Klarheit der Gele wurde im Vergleich zu bekannten Standards beurteilt

- 20 1 Klar vergleichbar zu Luviskol K 30
 - 2 fast klar vergleichbar zu Luviskol K 90
 - 3 leicht trüb schlechter als Luviskol K 90
 - 4 trub
 - 5 milchig

25

10

Klebrigkeit:

Die Klebrigkeit wurde nach Kempf bei 75 und 90 % relativer Luftfeuchte bei Umgebungstemperatur direkt an getrockneten Filmen der Gelformulierung bestimmt.

- 30 1 nicht klebrig
 - 2 leicht klebrig
 - 3 mäßig klebrig
 - 4 stark klebrig

35 Biegesteifigkeit:

Die Biegesteifigkeit wurde an mit Gel behandelten Haarsträhnen bestimmt. Wie

- 1 > 180 cN
- 2 > 150 cN
- 40 3 > 120 cN
 - 4 > 90 cN
 - 5 > 60 cN

Curl Retention aus Lösung:

Die Curl Retention wurde an mit einer 3 % wässrigen Polymerlösung (Wasser) behandelten Haarsträhnen bestimmt.

- 1 > 50 %
- 2 > 40 %
 - 3 > 30 %
 - 4 > 20 %

Curl Retention aus dem Gel

- Die Curl Retention wurde an mit Gel behandelten Haarsträhnen bestimmt.
 - 1 > 80 %
 - 2 > 70 %
 - 3 > 60 %
- 15 4 > 50 %

Vergleichsbeispiele:

20	Zusammensetzung	Aus- sehen	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,75% r.F.	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,90% r.F.	Bt [cN]	CR[%] Lsg. 3 % Ws 25°C 90%r.F.	CR[%] Gel 25°C 90%r.F.
	Luvitec VPC	3	_			-	_
	Luviskol Plus	4	-	<u> </u>			
	Luviskol K30	1 .	2	3	. 5	. 4	4
25	Luviskol K90	2	3	3	2	4	3
	Luviskol VA 64	2	1	5	. 5	4	4

Luvitec VPC:

Copolymer aus VP/Vcap 1:1

Luviskol Plus:

Homopolymer aus Vcap

30 Luviskol K 30:

Homopolymer aus VP

Luvsikol K 90:

Homopolymer aus VP

Luviskol VA 64:

Copolymer aus VP/Vac 3:2

35

Beispiele 1 VP-Vcap-VI Copolymersysteme

5		Zusammen- setzung	Verhältnis	Aussehen	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,75% r.F.	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,90% r.F.	Bt[cN]	CR[%] Lsg. 3 % Ws 25°C 90%r.F	CR[%] 25°C 90%r.F.
	a)	VP/VI/Vcap	60/10/30	4-5		-		+	·
	b)	VP/VI/Vcap	37/3/60	4-5	_			-	
	c)	VP/VCap	60/40	1	1	1–2	4	. 3	1
10	d)	VP/VI/Vcap	65/5/30	4	0	2	1	2	1
	e)	VP/VI/Vcap	50/5/45	4	o	1–2	1	2	1
	Ð	VP/VI/VCap	56,5/3,5/40	2	1	3	i	3	1
	g)	VP/VI/VCap	57/3/40	1	1	2	1	3	1
	h)	VP/VI/VCap	57,5/2,5/40	1	1	. 2	1	3	1
15	i)	VP/VI/Vcap	62,5/2,5/35	1	1	1–2	1	4	2
	j)	VP/VI/VCap	58,5/1,5/40	1	1	1-2	2	3	1
	k)	VP/VI/VCap	52,5/2,5/45	1	· 1	1-2	. 1	3	1
	1)	VP/VI/VCap	53/2/45	1	1	1-2	1	3	1
	m)	VP/VI/VCap	51,5/3,5/45	2-3	1	. 2	1	3	1

20 Beispiele 2:

VP-Vcap-VI Copolymersysteme, enthaltend ein weiteres Monomer D (Bsp. 2d) oder polymerisiert in Gegenwart eines Polymeren E (Bsp. 2a) + 2b) oder enthaltend weiteres Monomer D und polymerisiert in Gegenwart eines Polymeren E (Bsp 2c)

25

		Zusammen– setzung	Verhältnis	Aus- sehen	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,75 %r.F.	Klebrig- keit (Kempf) 25°C,90 %r.F.	Bt[cN]	CR[%] Lsg. 3 % Ws 25°C 90%r.F	CR[%] 25°C 90%r.F.
30	a)	VP/VI/Vcap + Mowiol 4-88	56,5/3,5/40 5 Gew%	1–2	1	1–2	i	3	
	b)	VP/VI/Vcap + Tylose H 4000 G	60/2,5/37,5 5 Gew%	1	1	2	. 1	3	
	c)	VP/VI/Vcap/VFA + Pluriol E 4000	55/2/35/8 5 Gew%	1–2	1-2	3	2	3	
35	d)	VP/VI/VCap/Bi- somer S10W	55/2,5/40/2,5	1	2	4	1	3	

37

Anwendung

Herstellvorschriften: Carbopolgel (200 g)

5

3 % Polymer in 0,5 % Carbopol (940 oder Ultrez 21)

Ansatz a): 98,68 g Carbopol Stammlösung (1 %ig mit Euxyl K 100 konserviert)

10 1,32 g Triethanolamin in 250 ml Becherglas

Das TEA wird mit einem Rührer (ca. 90 U/min.) bis zur Klarheit in die Stammlösung eingearbeitet (ca. 15 Min.)

15 Ansatz b) 6,00 g Polymer (Feststoff) ad 100 g Wasser dest. in 250 ml Erlenmeier

Ist Ansatz b) vollständig gelöst, wird dieser langsam mittels Tropftrichter (ca. 1 Tropfen/sec) in Ansatz a) mit gleicher Rühr-20 geschwindigkeit eingearbeitet. Ist nach dem Zutropfen der Lösung das fertige Gel entstanden, wird dieses noch ca. 30 Minuten nachgerührt.

Shampoo

25 Herstellung:

Alle Komponenten in Wasser lösen, pH-Wert einstellen und anschließend Verdickungsmittel zugeben.

Aerosolspray

30 Herstellung:

Alle Komponenten einwiegen. Den pH-Wert einstellen, und klare Lösung in Druckgefäß mit Treibgas abfüllen.

Wachs

35 Herstellung:

Die Komponenten der Phase einwiegen, aufschmelzen und gleichmäßig verrühren.

Aerosolschaum

40 Herstellung:

Parfumölphase mischen. Die Komponenten der wässrig-ethanolischen Phase nacheinander zugeben und mischen. Falls angegeben: Verdicker zugeben und rühren bis gleichmäßig verteilt. Den pH-Wert einstellen. Mit Treibgas in ein Druckgefäß abfüllen.

Pumpspray

Herstellung:

Wässrige Phase anrühren. Die Komponenten der ethanolischen Phase nacheinander zugeben und gleichmäßig verteilen. Dann alles in 5 Pumpsprühflasche abfüllen.

Pumpschaum

Herstellung:

Aus den Komponenten eine gleichmäßige Mischung herstellen und in 10 eine Pumpschaumflasche abfüllen.

Emulsionen Typ O/W (Haarspülungen, ect.)
Herstellung:

Ölige Phase mit Emulgatoren mischen (eventuell bei erhöhter 15 Temperatur) und wässrige Phase (mit evtl. Verdicker, eventuell bei erhöhter Temperatur) beim Rühren zugeben und homogenisieren.

Rezepturen:

20 Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 1l) und Luviskol K30

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	0,50	Carbopol 940	(6)	Carbomer
25	87,60	Wasser dem.	· · ·	Aqua dem.
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
	6,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	5,00	Luviskol K30 Lösung	(1)	PVP
	q.s.	Parfümöl	• •	
30	q.s.	Cremophor RH 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
				Castor Oil
	0,10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl-
		•		chloroisothiazolinone,
			•	Methylisothiazolinone
35	0,10	Vitamin-E-Acetat		Tocopheryl Acetate

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
- 40 (42) Schülke & Mayr GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 1l) und Luviskol VA64

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
5	0,50	Carbopol 980	(6)	Carbomer
	87,60	Wasser dem.		Agua dem.
•	0,90	Neutrol TE	(1)	Tetrahydroxypropyl Ethylenediamine
	7,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	- only conductation
10	4,00 q.s.	Luviskol VA64 W Parfümöl	(1)	VP/VA Copolymer
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
15	0,10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone,
				Methylisothiazolinone
	0,10	1,2 Propylenglykol Care	e (1) j	Propylene Glycol

Lieferanten

- 20 (1) BASF Aktiengesellschaft
 - (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
 - (42) Schülke & Mayr GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Luviskol K90

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	0,50	Carbopol ETD 2001	(6)	Carbomer
	87,60	Wasser dem.		Aqua dem.
30	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamin
	6,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	5,00	Luviskol K90	(1)	PVP
	q.s.	Parfümöl	•	
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
35				Castor Oil
	0,10	Nipagin M	(34)	Methylparaben
	0,10	Isopropylmyristat	(27)	Isopropyl Myristate

- **40** (1) BASF Aktiengesellschaft
 - (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
 - (34) Nipa Laboratories Ltd.
 - (27) Cognis Deutschland GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1 g) bis 11) und Luviquat Hold

	. &	Rohstoff	Lieferant	INCI
	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	•
5	2,50	Luviquat Hold.	(1)	Polyquaternium-46
	15,00	Ethanol 96 %		Alcohol
	70,30	Wasser dem.	**	Aqua dem
	5,00	Luviskol K90	(1)	PVP
	0,10	Parfümöl		
10	0,10	Glycerin	(20)	Glycerin
	2,00	Natrosol 250 HR	(4)	Hydroxyethylcellulose

Lieferanten

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- 15 (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
 - (20) Merck KGaA
 - (4) Aqualon GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Amaze

. 8	Rohstoff	Lieferant	INCI
6,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
2,00	Amaze	(72)	Corn Starch Modified
0,50	Hydagen HCMF	(27)	Chitosan
q.s.	Parfümöl.		
a.p.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
			Castor Oil
0,10	Abil 8843	(44)	PEG-14 Dimethicone
0;10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl-
•			chloroisothiazolinone,
91,40	Wasser dem.		Methylisothiazolinone Agua dem.
	6,00 2,00 0,50 q.s. q.s.	6,00 Polymer 1g) bis 1l) 2,00 Amaze 0,50 Hydagen HCMF q.s. Parfümöl. q.s. Cremophor CO 40 0,10 Abil 8843 0,10 Euxyl K100	6,00 Polymer 1g) bis 1l) (1) 2,00 Amaze (72) 0,50 Hydagen HCMF (27) q.s. Parfümöl. q.s. Cremophor CO 40 (1) 0,10 Abil 8843 (44) 0,10 Euxyl K100 (42)

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
- (27) Cognis Deutschland GmbH
- (42) Schülke & Mayr GmbH
- 40 (44) Th. Goldschmidt AG
 - (72) National Starch & Chemical Limited

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Styleze CC-10

	- &	Rohstoff	Lieferant	INCI
	-			
5	8,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	5,00	Styleze CC-10	(65)	VP/DMAPA Acrylates Copolymer
	0,05	AMP	(56)	Aminomethyl Propanol
	84,85	Wasser dem.		Aqua dem
10	q.s.	Parfümöl		
	q.s.	Cremophor RH 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
	0,10	Dow Corning 190	(16)	Dimethicone Copolyol
	0,10	Euxyl K100	(42)	
15	2,00	Klucel	(4)	Hydroxypropylcellulose
			•	
·	Liefe	ranten		
	(1)	BASF Aktiengesellschaf	t , ,	
	(4)			
20		Dow Corning Corporation	n	
		Schülke & Mayr GmbH		
		Angus Chemical Company		•
	(65)	ISP Global Technologies		
	Haarge	el mit Polymer gemäß Bsp	o. 1g) bis 1	1) und Styleze 2000
25				1) und Styleze 2000
25	Haarge %		o. 1g) bis 1 Lieferant	1) und Styleze 2000
25	8	Rohstoff	Lieferant	
25	% 6,00	Rohstoff Polymer 1g) bis 11)	Lieferant (1)	INCI
	% 6,00	Rohstoff	Lieferant	INCI VP/Acrylates/Lauryl
25 30	% 6,00 1,00	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000	Lieferant (1) (65)	INCI VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer
	% 6,00 1,00 0,26	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP	Lieferant (1)	INCI VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol
	% 6,00 1,00 0,26 90,64	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem.	Lieferant (1) (65)	INCI VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer
	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s.	Rohstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl	(1) (65) (56)	INCI VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s.	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem.	Lieferant (1) (65)	INCI VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated
	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s.	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40	(1) (65) (56)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s.	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid	(1) (65) (56) (1) (20)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s.	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40	(1) (65) (56)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl-
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s.	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid	(1) (65) (56) (1) (20)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone,
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100	(1) (65) (56) (1) (20)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone
30	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid	(1) (65) (56) (1) (20)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone,
35	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10	Rohstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100 Hydroxypropylguar	(1) (65) (56) (1) (20)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone
35	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10 2,00 Liefer	Rohstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100 Hydroxypropylguar anten	(1) (65) (56) (1) (20) (42)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone
35	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10 2,00 Liefer (1)	Rohstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100 Hydroxypropylguar enten BASF Aktiengesellschaft	(1) (65) (56) (1) (20) (42)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone
30 35	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10 2,00 Liefer (1) (20)	Robstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100 Hydroxypropylguar anten BASF Aktiengesellschaft Merck KGaA	(1) (65) (56) (1) (20) (42)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone
30 35	% 6,00 1,00 0,26 90,64 q.s. q.s. 0,10 0,10 2,00 Liefer (1)	Rohstoff Polymer 1g) bis 11) Styleze 2000 AMP Wasser dem. Parfümöl Cremophor RH 40 Karion F Liquid Euxyl K100 Hydroxypropylguar enten BASF Aktiengesellschaft	(1) (65) (56) (1) (20) (42)	VP/Acrylates/Lauryl Methacrylate Copolymer Aminomethyl Propanol Aqua dem PEG-40 Hydrogenated Castor Oil Sorbitol Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone

WO 2004/030642 PCT/EP2003/010373

(65) ISP Global Technologies Deutschland GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Allianz LT-120

5	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	0,50	Ultrez 10	(6)	Carbomer
	90,01	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
10	6,00	Polymer 1g) bis 1l)	(1)	
	2,00	Allianz LT-120	(61)	Acrylates/C1-2
				Succinates/Hydroxy-
				acrylates Copolymer
	0,19	AMP	(56)	Aminomethyl Propanol
15	q.s.	Parfümöl		
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
		• • •		Castor Oil
	0,10	Pluracare E400	(1)	PEG-8
	0,10	Euxyl K100	(42)	
20	0,50	Natrosol 250 HR	(4)	Hydroxyethylcellulose
	Liefer	ranten		· •
	(1)	BASF Aktiengesellscha	ft	
	(4)	Aqualon GmbH		
25	(6)	B.F. Goodrich Company	Chemical Di	vision
	(42)	Schülke & Mayr GmbH		
	(56)	Angus Chemical Company	Y	
	(61)	Röhm & Haas GmbH		

30 Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Fixomer A30

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	7,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
35	7,00	Fixomer A30		
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
	q.s.	Parfümöl		
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
				Castor Oil
40	0,10	D-Panthenol USP	(1)	Panthenol
	0,10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl- chloroisothiazolinone,
				Methylisothiazolinone
	84,90	Wasser dem.		Aqua dem.
45	1,00	Sepigel 305	(175)	

Lieferanten

- BASF Aktiengesellschaft (1)
- (42) Schülke & Mayr GmbH
- (175) Seppic

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und PVF

	*	Rohstoff	Lieferant	INCI
10	0,50	Carbopol 940	(6)	Carbomer
	90,50	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
	7,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	1,00	PVF	(72)	Polyvinylformamide
15	q.s.	Parfümöl		_
	q.s.	Cremophor RH 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
				Castor Oil
	0,10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl-
				chloroisothiazolinone,
20				Methylisothiazolinone
	0,10	Uvinul MC 80	(1)	Ethylhexyl Methoxy-
				cinnamate
	0,10	Abil 8843	(44) PEG-	-14 Dimethicone
		•		
25	Liefer	anten	•	
	(1)	BASF Aktiengesellschaf	t	

- (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
- Schülke & Mayr GmbH (42)
- (44)Th. Goldschmidt AG
- 30 (72) National Starch & Chemical Limited

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
35			•	
	0,50	Carbopol 940	(6)	Carbomer
	88,50	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
		•		Ethylenediamine
40	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	•
	q.s.	Parfümöl		
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
			•	Castor Oil
	0,10	Euxyl K100	(42)	Benzyl Alcohol, Methyl-
45		4.		chloroisothiazolinone,
				Methylisothiazolinone
	0,10	1,2 Propylenglykol Care	e (1)	Propylene Glycol

44

0,10 Isopropylmyristat (27) Isopropyl Myristat

Lieferanten

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- 5 (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
 - (27) Cognis Deutschland GmbH
 - (42) Schülke & Mayr GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

10

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	15,00	Ethanol 96 %	i.	
15	72,70	Wasser dem.	•	Aqua dem
	0,10	Parfümöl	٠.	
	0,10	Glycerin	(20)	Glycerin
	0,10	D-Panthenol USP	(1)	Panthenol
.*	2,00	Natrosol 250 HR	(4)	Hydroxyethylcellulose
20			• .	· · · · · · · · · · · · · · · · · ·

Lieferanten

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
- (20) Merck KGaA
- 25 (4) Aqualon GmbH

Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
30		·		
	0,50	Carbopol ETD 2001	(6)	Carbomer
	88,50	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,70	Triethanolamin Care	(1)	Triethanolamine
	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	,
35	q.s.	Parfümöl		
	q.s.	Cremophor CO 40	(1)	PEG-40 Hydrogenated
		··		Castor Oil
	0,10	Nipagin M	(34)	Methylparaben
	0,10	Uvinul MC 80	(1)	Ethylhexyl Methoxy-
40				cinnamate
	0,10	Abil 8843	(44) PEG	-14 Dimethicone

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- 45 (6) B.F. Goodrich Company Chemical Division
 - (34) Nipa Laboratories Ltd.
 - (44) Th. Goldschmidt AG

45
Haargel mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

£
oate.
ate
hyl-
ne,
ne
- ' '
s
•
L
• .

46

Festigerlösung	mit	Polymer	gemäß	Bsp.	1g)	bis	111	4
----------------	-----	---------	-------	------	-----	-----	-----	---

Rohstoff Lieferant INCI 5 0,10 Dow Corning 190 Polyether (16) Dimethicone Copolyol 0,05 Dow Corning 344 fluid (16) Cyclomethicone q.s. Parfümöl 53,85 Ethanol 96 % Alcohol 40,00 Wasser dem. Aqua dem. 10 6,00 Polymer 1g) bis 11) (1) Lieferanten BASF Aktiengesellschaft (1)(16) Dow Corning Corporation 15 Festigerlösung mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) Rohstoff Lieferant INCI 20 0,10 D-Panthenol USP (1) Panthenol 0,10 Nutrilan Keratin W 0,10 Elastin PG 2000 Hydrolyzed Elastin 0,40 Uvinul M 40 (1) Benzophenone-3 10,00 Wasser dem. Aqua dem. 25 84,30 Ethanol 96 % Alcohol q.s. Parfümöl 5,00 Polymer 1g) bis 11) (1) Lieferanten. **30** (1) BASF Aktiengesellschaft Festigerlösung mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Luviquat FC 550 35 육 Rohstoff Lieferant INCI 4,00 Polymer 1g) bis 11) (1) Polyvinylcaprolactam 3,50 Luviquat FC 550 (1) Polyquaternium-16 72,20 Ethanol 96 % Alcohol 40 20,00 Wasser dem. Aqua dem. q.s. Parfümöl Lieferanten

BASF Aktiengesellschaft

(1)

Festigerlösung mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

		•		
	. 8	Rohstoff	Lieferant	INCI
5	4,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
		Pluracare E 400	(1)	PEG-8
	-) Parfümöl		
) Wasser dem.		
		Ethanol 96 %		Alcohol
10				
	Liefe	ranten		
	(1)	BASF Aktiengesellscha	ft	
15		pray mit Polymer gemäß	Bsp. 1g) bis	11)
	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	26,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	73,70	Ethanol 96 %		Alcohol
20	0,10	Parfümöl		
	0,10	Uvinul MC 80	and the second s	Ethylhexyl Methoxy- cinnamate
	0,10	Dow Corning 190		PEG/PPG-18/18 Dimethi-
				cone
25	•			
	Liefe	ranten		
	(1)	BASF Aktiengesellschaf	t	•
	(16)	Dow Corning Corporatio	n	
30	Pumpsp	oray mit Polymer gemäß I	Ssp. 1g) bis	11)
	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	26,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
35	4,00	Luviskol Plus	(1)	Polyvinylcaprolactam
	69,60	Ethanol 96 %		Alcohol
	0,10	Uvinul MC 80	(1)	Ethylhexyl Methoxy- cinnamate
	0,10	Dow Corning 344	(16)	Cyclomethicone
40	0,10	Dow Corning 556	(16)	Phenyl Trimethicone

Lieferanten

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (16) Dow Corning Corporation

48

Aerosolspray NON VOC mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11)

		•		•	
	8	Rohstoff	Lieferant	INCI	
5	13,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)		
	0,10	Parfümöl			
	0,10	1,2 Propylenglykol Ca	are (1)	Propylene Glykol	
	0,10	Citroflex 2	(53)	Triethyl Citrate	
	46,70	Wasser dem.		Aqua dem	
ГО	40,00	HFC 152A	-	Hydrofluorocarbon 152a	
	Liefer	ranten	. ,		
	(1)	BASF Aktiengesells	chaft		
	(53)	Pfizer Chemie			
15			٠		
	Aerosc	olspray NON VOC mit Po	lymer gemäß E	Bsp. 1g) bis 11) und Luvi	
	set CA	•	•		

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
20				
	10,00	Polymer 1g) bis 1l)	(1)	. ·
	2,00	Luviset CAN	(1)	VA/Crotonates/Vinyl
				Neodecanoate Copolymer
	0,16	AMP	(56)	Aminomethyl Propanol
25	0,10	Parfümöl		
	0,10	Phytantriol	(1)	Phytantriol
	52,64	Wasser dem.	•	Aqua dem.
	35,00	HFC 152A	-	Hydrofluorocarbon 152a

30 Lieferanten

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (56) Angus Chemical Company

Aerosolspray VOC 55 mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Luvi-35 set P.U.R.

	₩ .	Rohstoff	Lieferant	INCI
	7,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
40	7,00	Luviset P.U.R.	(1)	Polyurethane-1
				Neodecanoate Copolymer
	14,30	Ethanol absolut		Alcohol
	36,50	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,10	1,2 Propylenglykol Car	e (1)	Propylene Glycol
45	0,10	Parfümöl		
	40,00	DME	- .	Dimethylether

49

Lieferanten

(1) BASF Aktiengesellschaft Aerosolspray VOC 55 mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 1l) und Luviskol Plus

5

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	5,00	Luviskol Plus.	(1)	Polyvinylcaprolactam
10	17,00	Ethanol absolut		Alcohol
	32,80	Wasser dem.		Aqua dem.
	0,10	Niacinamide	-	Niacinamide
	0,10	Parfümöl	•	•
	35,00	DME	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Dimethylether
15				

Lieferanten

(1) BASF Aktiengesellschaft

Aerosolspray VOC 80 mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 1l) und 20 Luvimer 100P

	8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	10,00	Polymer 1g) bis 1l)	(1)	
25	1,00	Luvimer 100P	(1)	Acrylates Copolymer
	0,24	AMP	(56)	Aminomethyl Propanol
	35,00	Ethanol absolut	,	Alcohol
	8,56	Wasser dem.	•	Aqua dem.
	0,10	Belsil CM040	(156)	Cyclopentasiloxane
30	0,10	Parfümöl		
	10,00	n-Butan	<u>-</u>	Butane
	35,00	DME	-	Dimethylether
	Liefer	ranten		
35	(1)	BASF Aktiengesellschaf	t	
	(56)	Angus Chemical Company		
	(156)	Wacker Chemie GmbH		•

50

Aerosolspray VOC 80 mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Luviskol VA37

	*	Rohstoff	Lieferant	INCI
5				· .
	10,00	Polymer 1g) bis 1l)	. (1)	
	4,00	Luviskol VA37	(1)	VP/VA Copolymer
	38,00	Ethanol absolut		Alcohol
	7,70	Wasser dem.		Aqua dem.
10	0,10	D-Panthenol USP	(1)	Panthenol
	0,10	Dow Corning 556	(16)	Phenyl Trimethicone
	0,10	Parfümöl		
	40,00	DME	·	Dimethylether
	•	•		
15	Liefer	anten		

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (16) Dow Corning Corporation

Aerosolspray ohne Wasserzusatz mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) 20 und Luviflex Silk

	- 8	Rohstoff	Lieferant	INCI
	7,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	. •
25	4,00	Luviflex Silk.	(1)	PEG/PPG-25/25 Dimethi
	0,47	AMP	(56)	cone/Acrylates Copolymer Aminomethyl Propanol
	48,23	Ethanol absolut		Alcohol
	0,10	Palatinol A	(1)	Diethyl Phthalate
30	0,10	D-Panthenol USP	(1)	Panthenol
	0,10	Parfümöl		
	10,00	Propan/Butan	-	Propane/Butane
	30,00	DME	-	Dimethylether

- (1) BASF Aktiengesellschaft
- (56) Angus Chemical Company

51

Aerosolspray ohne Wasserzusatz mit Polymer gemäß Bsp. 1g) bis 11) und Amphomer

	*	Rohstoff	Lieferant	INCI
5		••		
	10,00	Polymer 1g) bis 11)	(1)	
	1,00	Amphomer 28-4910	(72)	Acrylates Copolymer
	0,17	AMP	(56)	Aminomethyl Propanol
	43,53	Ethanol absolut		Alcohol
10	0,10	Dow Corning 193	(16)	PEG-12 Dimethicone
	0,10	Dow Corning 556	(16)	Phenyl Trimethicone
	0,10	Parfümöl		
	45,00	DME	-Dimet	hylether
15	Liefer	ranten		
	(1)	BASF Aktiengesellschaft	t	
	(16)	Dow Corning Corporation	n ,	
	(56)	Angus Chemical Company	•	

Mischvorschriften

PUMP SCHAUMHAARFESTIGER

(72) National Starch & Chemical Limited

25	3,00	Polymer 1g)	
	1,00	Luviquat Mono CP	Hydroxyethyl Cetyl- dimonium Phosphate
	0,20	Cremophor A 25	Ceteareth-25
	0,40	Parfümöl PC 910.781/Cremophor	
30	95,40	Wasser dem.	Aqua dem.
	g.s.	Konservierungsmittel	•

Herstellung:

Aus den Komponenten eine gleichmäßige Mischung herstellen und 35 in eine Pumpschaumflasche abfüllen.

PUMP-SPRAY

A	q.s.	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
40			Castor Oil
	q.s.	Parfümöl	•
	75,50	Wasser dem.	Aqua dem.
	7,30	Polymer 1h)	•
В	1,00	1,2-Propylenglykol Care	Propylene Glycol
45	0,20	Uvinul P 25	PEG-25 PABA
	1,00	Luviquat HM 552	Polyquaternium-16

WO 2004/030642 PCT/EP2003/010373

52

15,00 Ethanol 96 %

Alcohol

Herstellung:

Phase A anrühren. Die Komponenten der Phase B nacheinander 5 zugeben und gleichmäßig verteilen. Dann alles abfüllen.

STYLING WATER

	A	0,70	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
10			· ·	Castor Oil
		0,20	Parfümöl	
•		75,10	Wasser dem.	Aqua dem.
		7,30	Polymer li)	
	В	1,00	1,2-Propylenglykol Care	Propylene Glycol
15		0,50	Luviquat Care	Polyquaternium-44
		0,20	Uvinul P 25	PEG-25 PABA
		15,00	Ethanol 96 %	Alcohol

Herstellung:

20 Phase A anrühren. Die Komponenten der Phase B nacheinander zugeben und gleichmäßig verteilen. Dann alles abfüllen. HAARSCHAUM

	A	0,70	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
25				Castor Oil
		0,20	Parfümöl	•
		78,50	Wasser dem.	Aqua dem.
	В	0,50	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Metho- sulfate
30		6,70	Polymer 1g)	
		2,50	Luviquat Hold	Polyquaternium-46
		0,20	Uvinul P 25	PEG-25 PABA
		0,50	Pluracare E 400	PEG-8
		0,20	Cremophor A 25	Ceteareth-25
35		q.s.	Konservierungsmittel	
	С	10,00	Propan/Butan 3,5 bar	(20°C) Propane/Butane

Herstellung:

Phase A anrühren. Die Komponenten der Phase B nacheinander 40 zugeben und gleichmäßig verteilen. Mit Phase C abfüllen.

STYLING MOUSSE

	A	2,00	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Methosulfate
		q.s.	Parfümöl	
5	В	62,85	Wasser dem.	Aqua dem.
		7,00	Polymer 1h)	
		2,00	Luviquat PQ 11	Polyquaternium-11
		0,20	Cremophor A 25	Ceteareth-25
		0,50	D-Panthenol USP	Panthenol
10		0,05	Uvinul MS 40	Benzophenone-4
		0,20	Dow Corning 949 Cationic	•
		15,00	Ethanol 96 %	Alcohol
	С	0,20	Natrosol 250 HR	Hydroxyethylcellulose
	D	10,00	Propan/Butan 3,5 bar (20°C	
15		• '		

Herstellung:

Phase A mischen. Die Komponenten der Phase B nacheinander zugeben und mischen. Phase C zugeben und rühren bis gleichmäßig verteilt. Den pH-Wert auf 6-7 einstellen. Mit Phase D abfüllen.

20

SCHAUMFESTIGER

	A	2,00	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Methosulfate
		q.s.	Parfümöl	
25	В	83,13	Wasser dem.	Aqua dem.
		0,47	AMP	Aminomethyl Propanol
		0,20	Konservierungsmittel	
		0,20	Abil B 8843	Dimethicone Copolyol
	С	4,00	Polymer 11)	
30	D	10,00	Propan/Butan 3,5 bar (20°	C) Propane/Butane

Herstellung:

Phase A mischen. Phase B einwiegen und klar lösen. Phase B in Phase A einrühren.

35 Phase C zugeben und rühren. Mit Phase D abfüllen.

WETLOOK-SCHAUMFESTIGER

	Α	3,00	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Methosulfate
40		0,20	Parfümöl	
	В	78,80	Wasser dem.	Aqua dem.
	С	5,00	Glycerin 87 %	Glycerin
		q.s.	Konservierungsmittel	
		3,00	Polymer 11)	
45	D	10,00	Propan/Butan 3,5 bar (20°C) Propane/Butane

54

Herstellung:

Phase A mischen. Phase B in Phase A einrühren. Phase C zugeben. Mit Phase D abfüllen.

5 SCHAUMCONDITIONER

5,00 Luviquat PQ 11 Polyquaternium-11
5,00 Polymer 1f)
0,50 Luviquat Mono CP Hydroxyethyl Cetyldimonium Phosphate
10,00 Ethanol abs. Alcohol
0,40 Parfümöl "Carina"/Cremophor RH

q.s. Konservierungsmittel

69,10 Wasser dem. Aqua dem.

15 10,00 Propan/Butan

Propane/Butane

Herstellung:

Alles zusammenwiegen, rühren bis homogen verteilt, abfüllen.

20 GLANZ HAARWACHS

5,00 Luvitol EHO Cetearyl Octanoate 5,00 Rizinusöl Castor (Ricinus Communis) Oil **25** 17,00 Vaseline Petrolatum 7,00 TeCero-Wachs 1030 K Microcrystalline Wax 6,00 Bienenwachs 3044 PH Bees Wax 5,00 Polymer 1i) (wasserfrei) 3,00 Uvinul MBC 95 4-Methylbenzylidene 30 Camphor 2,00 Uvinul BMBM Butyl Methoxydibenzoylmethane 0,10 Phytantriol Phytantriol 0,50 Phenoxyethanol Phenoxyethanol 35 48,40 Paraffinöl, dickflüssig Mineral Oil Phenyl Trimethicone ,00 Dow Corning 556 fluid q.s. Parfümöl

Herstellung:

40 Die Komponenten der Phase A einwiegen und aufschmelzen.

FARB-BALSAM

A	1,50	Cremophor A 6	Ceteareth-6, Stearyl Alcohol
	1,50	Cremophor A 25	Ceteareth-25
5	.3,00	Cetylstearylalkohol	Cetearyl Alcohol
	6,00	Luvitol EHO	Cetearyl Octanoate
	0,30	Phytantriol	Phytantriol
В	7,70	Luviquat Care	Polyquaternium-44
	6,00	Polymer 11)	
10	2,00	1,2-Propylenglykol Care	Propylene Glycol
		D-Panthenol USP	Panthenol
	a.s.	Konservierungsmittel	
	70,87	Wasser dem.	Aqua dem.
С	0,05	Basic Violet 14	C.I. 42510, Basic Violet 14
15	0,08	Basic Red 76	C.I. 12245, Basic Red 76
÷	q.s.	Parfümöl	
		Citronensäure	Citric Acid

Herstellung:

20 Die Phasen A und B getrennt auf ca. 80°C erwärmen. Phase B unter Homogenisieren in Phase A einrühren, kurz nachhomogenisieren. Abkühlen auf ca. 40°C, Phase C hinzugeben und nochmals kurz homogenisieren. Den pH-Wert auf 6 bis 7 einstellen.

25 HAIR REPAIR TREATMENT

•	Α	0,20	Luvitol EHO	Cetearyl Octanoate
		3,00	Polymer 1f)	
		0,10.	Phytantriol	Phytantriol
30		2,00	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
				Castor Oil
	В	q.s.	Parfümöl	
		2,00	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Methosulfate
	С	79,70	Wasser dem.	Aqua dem.
35	D	2,00	Luviquat FC 905	Polyquaternium-16
		1,00	Silikonöl SF 1288	Dimethicone Copolyol
	•	q.s.	Konservierungsmittel	•
		10,00	Ethanol 96 %	Alcohol
•		q.s.	Citronensäure	Citric Acid
40		•	•	·

Herstellung:

Die Phasen A und B getrennt mischen. Phase C in Phase B einrühren. Die Lösung aus den Phasen B und C in die Phase A einrühren. Phase D zugeben und rühren bis zur Verdickung.

45 Den pH-Wert auf 4 bis 5 einstellen.

HAIR GUM

. 1	A 0,50	Glucamate SSE-20	PEG-20 Methyl Glucose
	•		Sesquistearate
5	q.s.	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
			Castor Oil
	q.s.	Parfümöl	
	30,00	Wasser dem.	Aqua dem.
E	3 10,00	Luviquat Hold	Polyquaternium-46
10	2,00	Luviskol K 90	PVP
	6,00	Polymer 2a)	·
•	0,30	Germall 115	Imidazolidinyl Urea
•	0,10	Euxyl K 100	Benzyl Alcohol, Methyl-
			chloroisothiazolinone,
15			Methylisothiazone
	0,50	D-Panthenol USP	Panthenol
	5,00	Pluracare E 6000	PEG 90
	3,00	1,2-Propylenglykol Care	Propylene Glycol
	40,10	Wasser dem.	Aqua dem.
20 C	2,50	Natrosol 250 HR	Hydroxyethylcellulose
•			

Herstellung:

Phase A solubilisieren. Phase B lösen und in Phase A einrühren. Phase C in die Lösung aus den Phasen A und B einrühren.

25

SILKY HAAR-COCKTAIL

	A 3,0	0 Luvigel EM	Caprylic/Capric Triglyceride,
			Acrylates Copolymer
30	. 3,0	O Polymer 2a) (wasserfrei)	
	0,5	0 Wacker Belsil DMC 6031	Dimethicone Copolyol
	2,0	0 Wacker Belsil DM 1000	Dimethicone
	3,0	0 Wacker Belsil CM 1000	Cyclomethicone, Dimethiconol
*	2,0	0 Wacker Belsil ADM 6057E	Amodimethicone, Cetrimonium
35	•		Chloride, Trideceth-10
	2,0	0 Wacker Belsil PDM 200	Phenyl Trimethicone
	1,0	0 Macadamianußöl	Macadamia (Ternifolia)
			Nut Oil
	0,5	O Vitamin E-Acetat	Tocopheryl Acetate
40	1,0	O Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
			Castor Oil
	q.s	. Parfümöl	
I	3 77,5	4 Wasser dem.	Aqua dem.
	0,4	5 AMP	Aminomethyl Propanol
45	4,0	Luviflex Silk	PEG/PPG-25/25 Dimethicone/
	•		Acrylates Copolymer

Herstellung:

Die Komponenten der Phase A mischen. Phase B lösen. Phase B unter Homogenisieren in Phase A einrühren.

5 OIL SHEEN MOISTURIZER

	A	2,00	Cetylalkohol	Cetyl Alcohol
		1,00	Solan ELD	PEG-75 Lanolin
		4,00	Glycerinmonostearat	Glyceryl Stearate
10		1,00	Cremophor A 25	Ceteareth-25
		4,00	Luvitol EHO	Cetearyl Octanoate
	В	10,00	Glycerin 87 %	Glycerin
		5,00	Polymer 2b)	
		2,00	1,2-Propylenglykol Care	Propylene Glycol
15		1,00	Luviquat Mono LS	Cocotrimonium Methosulfate
		. 1,50	Silicone Microemulsion	Trimethylsilylamodimethi-
				cone, SM 2115 Octoxynol-40,
				Isolaureth-6, Glycerin
		1,00	Cremophor PS 20	Polysorbate 20
20		67,00	Wasser dem.	Aqua dem.
	С	0,50	D-Panthenol USP	Panthenol
		q.s.	Konservierungsmittel	
		q.s.	Parfümöl	
		q.s.	Citronensäure	Citric Acid

25

Herstellung:

Die Phasen A und B getrennt auf ca. 80°C erwärmen. Phase B in Phase A einrühren und homogenisieren. Abkühlen auf ca. 40°C, Phase C zugeben und nochmals gut homogenisieren.

30

SETTING CREAM HIGH GLOSS

	A	5,00	Cetylalkohol	Cetyl Alcohol
		10,00	Tegin	Glyceryl Stearate SE
35		5,00	Isopropylmyristat	Isopropyl Myristate
		q.s.	Konservierungsmittel	
		1,00	Dow Corning 200 fluid	Dimethicone
	В	5,00	Glycerin 87 %	Glycerin
	•	5,00	Polymer 2b)	
40		0,20	Edeta BD	Disodium EDTA
		2,00	Luviskol K 30	PVP
		66,80	Wasser dem.	Aqua dem.
	C	a s	Parfimöl	•

WO 2004/030642 PCT/EP2003/010373

58

Herstellung:

Die Phasen A und B getrennt auf ca. 80°C erwärmen. Phase B in Phase A einrühren und homogenisieren. Abkühlen auf ca. 40°C, Phase C hinzugeben und nochmals kurz homogenisieren.

5

DAUERWELLE

	A	70,95	Wasser dem.	Aqua dem.
		3,00	Polymer 2c)	· - .
10		0,20	Tego Betain L 7	Cocamidopropyl Betaine
		0,20	Cremophor PS 20	Polysorbate 20
		1,25	Luviquat FC 905	Polyquaternium-16
		0,20	Edeta BD	Disodium EDTA
		0,20	Natrosol 250 HR	Hydroxyethylcellulose
15	В	8,00	Thioglykolsäure 80 %	Thioglycolic Acid
٠.	C	11,00	Ammoniaklösung 25 %	Ammonium Hydroxide
	D	5,00	Ammoniumcarbonat	Ammonium Carbonate

Herstellung:

20 Die Komponenten der Phase A einwiegen und mischen. Phase B in Phase A einrühren.

FIXIERUNG FÜR DAUERWELLE

25	A	1,00	Cremophor CO 40	PEG-40 Hydrogenated
				Castor Oil
	**	0,20	Parfümöl	
		2,00	Polymer 2c)	
		91,60	Wasser dem.	Aqua dem.
30	В	0,20	Tego Betain L 7	Cocamidopropyl Betaine
		0,20	Cremophor A 25	Ceteareth-25
		2,50	Luviquat FC 905	Polyquaternium-16
		q.s.	Konservierungsmittel	
	С	2,30	Wasserstoffperoxid 30 %	Hydrogen Peroxid
35	D	q.s.	Phosphorsäure 85 %	Phosphoric Acid

Herstellung:

Phase A solubilisieren. Die Komponenten der Phase B nacheinander zugeben und mischen. Phase C zugeben und erneut rühren. Den pH-40 Wert auf 3,0 bis 3,5 einstellen.

Patentansprüche

1. Verwendung von Polymerisaten aus

5

- 1 bis 98,9 Gew.-% Vinylcaprolactam (Monomer A)
 1 bis 98,9 Gew.-% Vinylpyrrolidon (Monomer B)
- 0,1 bis 5 Gew.-% Vinylimidazol (Monomer C)
- 0 bis 10 Gew.-% Monomer D
- 10 0 bis 10 Gew.-% (bezogen auf die Gesamtmonomermenge)
 Polymer E,

wobei das Gewichtsverhältnis von Monomer C zu Monomer B kleiner als 1:12 ist,

15

in Kosmetischen Zubereitungen.

2. Verwendung nach Anspruch 1, wobei das Polymerisat besteht aus

20 30 bis 59 Gew.-% Monomer A 40 bis 69 Gew.-% Monomer B

1 bis 4,9 Gew.-% Monomer C

0 bis 10 Gew.-% Monomer D

0 bis 10 Gew.-% (bezogen auf die Gesamtmonomermenge)

25

Polymer E

 Verwendung nach Anspruch 1 bis 2 in haarkosmetischen Zubereitungen, insbesondere in Haarfestigungsmitteln und Haarshampoo.

- 4. Verwendung nach Anspruch 1 bis 2 in hautkosmetischen Zubereitungen.
- Haarfestigende Zubereitungen, insbesondere in Form von Schäu men, Mousse, Spray oder Gel, wobei als wirksamer Bestandteil ein Polymerisat gemäß Anspruch 1 bis 2 verwendet wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interional Application No PCT/EP 03/10373

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K7/11 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

FPO-Internal WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BIOSIS

0.000			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages.	Relevant to claim No.
X	EP 0 455 081 A (BASF AG) 6 November 1991 (1991-11-06) claims 1,10,11; examples 33-3	35,39; table	1-5
X	US 6 191 188 B1 (SCHEHLMANN VO 20 February 2001 (2001-02-20) cited in the application claims 1,9,10	OLKER ET AL)	1-5
X	DE 12 61 822 B (BASF AG) 29 February 1968 (1968-02-29) cited in the application column 1, line 7-20; claim 1;	example 2	1-5
X	US 5 869 032 A (RAUBENHEIMER I ET AL) 9 February 1999 (1999- column 4, line 54-61; claims	02-09)	1-5
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consi "E" earlier filing "L" docum which citatio	ategories of cited documents: tent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T' later document published after the intro or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvicin the art. *&* document member of the same patents.	the application but leavy underlying the claimed invention to considered to bocument is taken alone claimed invention liventive step when the ore other such doculus to a person skilled
other "P" docum		Date of mailing of the international se	arch report
other "P" docum later t	actual completion of the international search		
other "P" docum later	a actual completion of the international search 27 January 2004	04/02/2004	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interional Application No
PCT/EP 03/10373

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	WO 02 30368 A (COTY BV ; CERNASOV DOMINICA (US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18) claim 1; examples 1-4	1-5
x	EP 0 715 843 A (BASF AG) 12 June 1996 (1996-06-12) claim 1	1-5
:		
• -		
!		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

'ormation on patent family members

PCT/EP 03/10373

. ci	Patent document ited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
E	P 0455081	A	06-11-1991	DE	4013872 A1	31-10-1991
			•	CA	2040963 A1	31-10-1991
				DE	59102050 D1	04-08-1994
			•	EP.	0455081 A1	06-11-1991
				ES	2056516 T3	01-10-1994
				JP	3442407 B2	02-09-2003
		,	·			
	,		•	JP	4225912 A	14-08-1992
				JP	3469177 B2	25-11-2003
_				JP	2001097832 A	10-04-2001
·	JS 6191188	B1 .	20-02-2001	DE	19701018 A1	15-10-1998
	•		- · -	ΑT	206909 T	15-11-2001
			•	AU	720400 B2	01-06-2000
				ΑÜ	5761698 A	07-08-1998
	•			BR	9714279 A	18-04-2000
				CN	1248905 A	29-03-2000
				CZ	9902460 A3	13-10-1999
				DE	59705001 D1	22-11-2001
				WO	9831328 A1	23-07-1998
				EP	0939611 A1	08-09-1999
				ES	2165635 T3	16-03-2002
			•	HU	0000818 A2	28-08-2000
	•		•	JP	2001508456 T	26-06-2001
			•	NO	993440 A	13-09-1999
	•	•	•	RU	2197222 C2	27-01-2003
				TW	427915 B	01-04-2001
				ZA	9800251 A	13-07-1999
- כ	E 1261822	В	29-02-1968	GB	1080237 A	23-08-1967
	_			JP	49008432 B	26-02-1974
ī	JS 5869032	A	09-02-1999	DE	4443568 A1	13-06-1996
				CA	2164554 A1	08-06-1996
				DE	59507952 D1	13-04-2000
				EP	0715843 A1	12-06-1996
				ĒS.	2144092 T3	01-06-2000
	·			JP	8259635 A	08-10-1996
1.	 10 0230368	A	18-04-2002	DE	10053052 A1	06-06-2002
	10 0230300	77	10 04 2002	WO	0230368 A2	18-04-2002
				EP	1324738 A2	09-07-2003
_					1324/30 MZ	U3-U/-2UU3
E	P 0715843	Α	12-06-1996	DE	4443568 A1	13-06-1996
				CA	2164554 A1	08-06-1996
				DE	59507952 D1	13-04-2000
				EΡ	0715843 A1	12-06-1996
				ES	2144092 T3	01-06-2000
			•	JP	8259635 A	08-10-1996
			•	ÜS	5869032 A	09-02-1999

Internationales Aktenzeichen

	INTERNATIONALER RECHERCHENDERICHT	PCT/E	P 03/103	373
A. KLASS	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		·	
IPK	7 A61K7/11 A61K7/48			
Nach der Inte	mationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	fikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Recherchierte	r Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole	3)		
IPK	7 A61K			
11 11	/ AUIN			
D-112	Mind and the Control of the same of Values.			
Recherchierte	e, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	ent diese unter die rech	ierchierten G	ediete fallen
EPO-Int	ernal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BIOSIS	. 		
Wilmond day	internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	o dos Dotosbook und a		611 '66-)
wallelin del	memanonalen Recherche konsumerte elektromsche Datenbank (Ivain	e der Daterioank und e	vu. verwend	ere Suchbegriffe)
				•
C. ALS WI	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
			 	
X	EP 0 455 081 A (BASF AG) 6 November 1991 (1991-11-06)	•		1-5
	Ansprüche 1, 10, 11; Beispiele 33-35, 39): Tabelle 3		٠.
		,		
	US 6 191 188 B1 (SCHEHLMANN VOLKER ET	Δ1)	· .	1-5
X	20 Februar 2001 (2001-02-20)	AL)		1-5
	genannt in der Ammeldung	· .		
,	Ansprüche 1,9,10	. *		٠.
				· .
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
X Weitere	Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen		X Siehe A	nhang Patentfamilie
	ategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "T" Spätere Ver	öffentlichung, die nach dem num veröffentlicht worden is	internationalen	Anmeldedatum oder dem
"A" Veröffentlich besonders be	sondern nu	r zum Verständnis des der Er rundeliegenden Theorie ange	findung zugnine	leliegenden Prinzips oder
"E" #Iteres Doku Anmeldedat	ment, das jedoch erst am oder nach dem internationalen "X" Veröffentlig	hung von besonderer Bedeu	tung: die beansn	ruchte Erfindung kann
zu lassen, di	rch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im	und dieser Veröffentlichung eruhend betrachtet werden chung von besonderer Bedeu	•	
einem ander	en besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) nicht als au Veröffentli	f erfinderischer Tätigkeit ber chung mit einer oder mehren	mhend betrachte	t werden, wenn die
"O" Veröffemlich Ausstellung	uing, die sich auf eine miliadliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Verbindung oder andere Maßnahmen bezieht ist	gebracht wird und diese Ve	rbindung für ein	en Fachmann naheliegend
"P" Veröffentlich anspruchten	ung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem be- "&" Veröffentlic Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	chung, die Mitglied derselber	n Patentfamilie i	st.
Datum des Al	oschlusses der internationalen Recherche Absendede	atum des internationale	en Recherche	nberichts
				•
		<u> </u>		
Name und Po	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmäc	htigter Bediensteter		
		•		

Telefonnr.

Telefaxnr.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/10373

DE 12 61 822 B (BASF AG) 29 Februar 1968 (1968-02-29) genannt in der Ammeldung Kolonne 4, Linie 7-20; Anspruch 1; Beispiel 2		zung). ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
29 Februar 1968 (1968-02-29) genannt in der Ammeldung Kolonne 4, Linie 7-20; Anspruch 1; Beispiel 2 X US 5 869 032 A (RAUBENHEIMER HANS-JUERGEN ET AL) 9 Februar 1999 (1999-02-09) Kolonne 4, Linie 54-61; Anspruch 1, 5-11 X W0 02 30368 A (COTY BV ; CERNASOV DOMINICA (US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18) Anspruch 1; Beispiele 1-4 X EP 0 715 843 A (BASF AG) 12 Juni 1996 (1996-06-12)	Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch N
X US 5 869 032 A (RAUBENHEIMER HANS-JUERGEN ET AL) 9 Februar 1999 (1999-02-09) Kolonne 4, Linie 54-61; Anspruch 1, 5-11 X W0 02 30368 A (COTY BV ; CERNASOV DOMINICA (US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18) Anspruch 1; Beispiele 1-4 X EP 0 715 843 A (BASF AG) 12 Juni 1996 (1996-06-12)	X	29 Februar 1968 (1968-02-29) genannt in der Ammeldung	1-5
WO 02 30368 A (COTY BV ; CERNASOV DOMINICA (US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18) Anspruch 1; Beispiele 1-4 X EP 0 715 843 A (BASF AG) 12 Juni 1996 (1996-06-12)	X	ET AL) 9 Februar 1999 (1999-02-09)	1-5
(US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18) Anspruch 1; Beispiele 1-4 X EP 0 715 843 A (BASF AG) 12 Juni 1996 (1996-06-12)	·	Kolonne 4, Linie 54-61 ; Anspruch 1, 5-11	
12 Juni 1996 (1996-06-12)	X	(US); KULKARNI RUPALI A (US); MACCHIO R) 18 April 2002 (2002-04-18)	1-5
	X	12 Juni 1996 (1996-06-12)	1-5
			·. · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	:		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/10373

chenberich atentdokur 55081		Datum der Veröffentlichung 06-11-1991 20-02-2001	DE CA DE EP JP JP JP DE AU BR CZ DE	Mitglied(er) der Patentfamilie 4013872 A1 2040963 A1 59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A 9902460 A3	Datum der Veröffentlichung 31-10-1991 31-10-1991 04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001 15-10-1998 15-11-2001 01-06-2000 07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
55081	A	06-11-1991	CA DE EP ES JP JP JP AU AU BR CN CZ	4013872 A1 2040963 A1 59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	31-10-1991 31-10-1991 04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
<i>:</i>			CA DE EP ES JP JP JP AU AU BR CN CZ	2040963 A1 59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	31-10-1991 04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
<i>:</i>			CA DE EP ES JP JP JP AU AU BR CN CZ	2040963 A1 59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	31-10-1991 04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
<i>:</i>			CA DE EP ES JP JP JP AU AU BR CN CZ	2040963 A1 59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	31-10-1991 04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	DE EP ES JP JP JP DE AT AU BR CN CZ	59102050 D1 0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 	04-08-1994 06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	EP ES JP JP JP DE AT AU BR CN CZ	0455081 A1 2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 	06-11-1991 01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	ES JP JP JP DE AT AU BR CN CZ	2056516 T3 3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 	01-10-1994 02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	JP JP JP DE AT AU BR CN CZ	3442407 B2 4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	02-09-2003 14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	JP JP JP DE AT AU AU BR CN CZ	4225912 A 3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	14-08-1992 25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	JP JP JP DE AT AU AU BR CN CZ	3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	JP JP DE AT AU BR CN CZ	3469177 B2 2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	25-11-2003 10-04-2001
)1188	B1	20-02-2001	JP DE AT AU BR CN CZ	2001097832 A 19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	10-04-2001 15-10-1998 15-11-2001 01-06-2000 07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
91188	B1	20-02-2001	DE AT AU AU BR CN CZ	19701018 A1 206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	15-10-1998 15-11-2001 01-06-2000 07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
91188	B1	20-02-2001	AT AU AU BR CN CZ	206909 T 720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	15-11-2001 01-06-2000 07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
			AU AU BR CN CZ	720400 B2 5761698 A 9714279 A 1248905 A	01-06-2000 07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
			AU - BR CN CZ	5761698 A 9714279 A 1248905 A	07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
:			AU - BR CN CZ	5761698 A 9714279 A 1248905 A	07-08-1998 18-04-2000 29-03-2000
			BR CN CZ	9714279 A 1248905 A	18-04-2000 29- 03 - 2000
	· ·.		CN CZ	1248905 A	29-03-2000
•	٠.		CZ		
•	٠.		DF	9902400 A3	12_1041000
	٠.	_	1115		13-10-1999
	·.			59705001 D1	22-11-2001
			MO	9831328 A1	23-07-1998
			ΕP	0939611 A1	08-09-1999
		•	ES	2165635 T3	16-03-2002
			HU	0000818 A2	28-08-2000
			JP	2001508456 T	26-06-2001
		•	NO	993440 A	13-09-1999
			RU	2197222 C2	27-01-2003
		•	TW	427915 B	01-04-2001
			ŽĀ	9800251 A	13-07-1999
51822	В	29-02-1968	GB	1080237 A	23-08-1967
			JP	49008432 B	26-02-1974
	·			4442E60 A1	12 06 1006
59032	A	09-02-1999	DE	4443568 A1	13-06-1996
			CA	2164554 A1	08-06-1996
			DE	59507952 D1	13-04-2000
			EP	0715843 Al	12-06-1996
			ES	2144092 T3	01-06-2000
		•	JP	8259635 A	08-10-1996
		10 04 0000		10052052 41	06 06 2002
30308	A	18-04-2002		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	06-06-2002
					18-04-2002
			L٢	1324/38 A2	09-07-2003
 1 5 2 4 2	Λ	12-06-1006	DE	4443568 A1	13-06-1996
10040	^	12 00-1930			08-06-1996
					13-04-2000
					12-06-1996
					01-06-2000
			JP	8259635 A	08-10-1996
			US	5869032 A	09-02-1999
_	0368 5843			0368 A 18-04-2002 DE WO EP 5843 A 12-06-1996 DE CA DE EP ES JP	0368 A 18-04-2002 DE 10053052 A1 W0 0230368 A2 EP 1324738 A2 5843 A 12-06-1996 DE 4443568 A1 CA 2164554 A1 DE 59507952 D1 EP 0715843 A1 ES 2144092 T3 JP 8259635 A